19 日本国特許庁(JP)

① 特許出願公開

# ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-264692

⑤Int.Cl.⁴

識別記号

厅内整理番号

❸公開 昭和63年(1988)11月1日

C 09 K 11/00 H 05 B 33/14 F-7215-4H 8112-3K

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全34頁)

②発明の名称 改良薄膜発光帯をもつ電場発光デバイス

②特 願 昭63-49450

②出 願 昭63(1988) 3月2日

©発 明 者 テン・ワン・タン アメリカ合衆国ニューヨーク州14625。ロチェスター市バ

ーク・レーン 176

②発 明 者 チン・シン・チエン アメリカ合衆国ニユーヨーク州14450, フェアーポート,

ウインドソング・トレイル 5

砲発 明 者 ラマニユイ・ゴスワミ アメリカ合衆国ニユーヨーク州14615, ロチェスター市フ

ラワー・シテイ・パーク 241

②出 願 人 イーストマン・コダツ アメリカ合衆国ニユーヨーク州14650, ロチェスター市ス

テート・ストリート 343

ク・カンパニー テート ②代 理 人 弁理士 湯茂 恭三 外4名

# 明細書の浄書(内容に変更をし)

明 細 書

1. [発明の名称]

改良薄膜発光帯をもつ電場発光デバイス 2. 【 特許請求の 範囲 】

1. 順次に、アノード、有機質ホール注入・輸送 帯、発光帯、およびカソードから成る電場発光デ パイスであつて、

上配発光帯が、ホールおよび電子の両方の注入を持続することができる有機質ホスト物質と、ホール・電子再結合に応答して光を放射することができる螢光物質と、から成る厚さが1μmより小さい薄膜によつて形成されることを特徴とする、電場発光デバイス。

。 3. 〔発明の詳細な説明〕

(a) 本発明が利用される工業分野

本発明は有機質発光デバイスに関するものである。さらに特定的には、本発明はアノード電極とカソード電極との間に置いた有機層から電圧を電 極間に適用するときに光を放射するデバイスに関するものである。

(b) 有機質電場発光デバイスは約20年にわたつて知られているが、それらの性能の限界は多くの 超ましい応用に対する障壁を呈示してきた。以下は当業の従来の状態を解説するものである。 米国 特許 3,172,862; 3,173,050; 3,382,394; 3,530,325; 3,359,445; 3,621,321; 3,772,556; 3,995,299; 3,710,160; 4,356,429; および 4,539,507; カワベらの「ドープされたアンスラセンにおける緑光領域の電場発光」、Japan Journal of Applied Physics, 10

巻、527-528ページ、1971年;および ドレスナーの「アンスラセンにおける二重注入電 場発光」、RCA Review, 30巻、322-334ページ。

薄い ( < 1 μm) 発光帯で以て有機質 E L デバイスを製作する技法の発見はよりひろがつた用途についての潜在能力を示した。光出力は電流と直接に比例し、電流は電磁間の電場勾配 ( ポルト/cm) の関数である。より厚い有機層を用いるときには、

許容できる光出力水準、例えば周辺の室光の中で容易に検出されるのに十分な発光と調和する電場 勾配を達成するために、より高い電圧を用いねば ならない。 薄い発光帯をもつ有機質 B L デバイス の場合、許容できる発光は集積回路によつて便利 に提供される電圧水準において達成できる。

薄膜有機質をLデバイスは見込みを提供してきたが、それらをよりひろく使用するには頑著な障害を残している。一つの重要な関心事は、薄い発光でを形成するための利用可能の有機物質は発光である。例えば、全多色デイスブレー(full multicolor display)の形成は個別有機とである。例えば、全多色デイスブレー(full multicolor display)の形成は個別有機ととである。というととは容易に理解されることであり、一つのチバイスはスペクトルの青、緑よび赤の各々について異なる発光を示すものである。その上、青または緑のような発光の原色相(primary Aue)が利用可能である場合に、発光色相(Aue of amission)をより精密に選択したいという欲望

れ、あるいは電極を隔てる層の絶縁破壊強度をとえる電場勾配(ポルト/cm)をつくり出す電圧水 準が必要とされ、そのE L デバイスの悲劇的破壊 をもたらす。

#### (c) 発明の目的

本発明の目的は、より低い適用電圧においてかつ可能な被長のより広い範囲において光出力をつくり出すことができ、そして高い安定性水準を示すことができる電場発光デバイスを提供することであり、アノード、有機質ホール注入帯、発光帯、およびカソードから順次に成るものである。

## (d) 発明の構成

この E L デバイスは、ホールおよび電子の注入を持続し得る有機質ホスト物質とホール・電子再結合に応答して光を放射することができる優光物質とから成る単さが 1 μm より薄い薄膜によつて電場発光帯が形成されるということを特徴としている。

本発明による電場発光または ELデバイス100 は図1において模式的に描かれている。 ブード が生ずる。

薄膜有機質 E L デパイスによる発光色相の問題 のほかに、デパイスの安定性が関心事として残つ ている。実際的応用の大部分は電圧入力あるいは 光出力の変動が長時間にわたつて限られていると とを必要とする。上述の米国特許 4.5 3 9.5 0 7 によつて用いられる芳香族三級アミン層は有機質 B L デバイスにおけるきわめて魅力的な初期光出 力をもたらしたが、これらの層を含む薄膜有機質 E L デバイスの限られた安定性が広範囲の用途に 対する障害として残つている。デバイスの劣化は 一定電圧を適用するときに得られる電流密度が次 第に低くなることをもたらす。低電流密度は低水 準の光出力をもたらすことになる。定電圧適用の 場合、実際的なELデバイスの使用は、光放射水 準が許容水準以下に落ちるときに終わる。光放射 水準を一定に保つために適用低圧を次第に上げる 場合には、FLデバイスにかゝる電場は相当して 上昇する。実際には、ELデバイス駆動回路機構 によつて便利には供給され得ない電圧が必要とさ

102はカソード104から有機質発光媒体106 によつて隔てられている。アノードとカソードは 外部電力頭108へ導体110と112によつて それぞれ接続されている。電力頭は連続の直流ま たは交流の電圧頭であることができる。いかなる所 図の切替回路機構も含めて便利な慣用的電力源は どれでも用いることができ、カソードに関してア ノードに正方向にバイアスをかけることができる。 アノードまたはカソードのどちらかを接地してお くことができる。

8 L デバイスはアノードがカソードより高電位にあるときに順方向バイアスをかけたダイオードはして見ることができる。これらの条件のもとでは、アノードは、114において模式的に示される、ホール(正電荷キャリア)を発光媒体中へ注入し、一方、カソードは、116で模式的に示さなれる電子を発光媒体中へ注入する。アノードに接する発光媒体の部分はホール輸送帯をこのようにして形成し、一方、カソードと接する発光媒体のして形成し、一方、カソードと接する発光媒体の

4 8

部分は電子輸送帯を形成する。注入されるホールと電子は各々、反対電荷電極の方へ移行する。 これは有機質発光媒体内のホール・電子再結合をもたらす。移行電子がその伝導電位から価は子帯へホールを満たす際に落ちるときにエネルギーが光として放出される。従つて、有機質が光媒体にる光機で可動性電荷キャリアを各 堪極から受収 収る 出 光帯を形成する。代替視造の選択に応じて、放出 光は電極を分離している 1 個または 1 個より多を 地域 1 1 8 を通し、アノードを通し、カソードを通し、あるいは前配の組合せのいずれかを通して放射されるとができる。

電極の逆パイアスは可動電荷移行の方向を逆転し、電荷注入を中断し、光放射を終らせる。有機 質 E L デバイスを操作する最も普通の様式は順方 向パイアス 直流電力像を用い、そして、光放射を 調節するのに外部電流の中断または変調に頼るこ とである。

本発明の有機質 E L デパイスにおいては、 1 4m ( 1 0,0 0 0 オングストローム) より小さい

透過性金與電極を形成する際の実際的釣合いは代 表的には導電性被優が約50から250オングストロームの厚さの範囲にあるということである。 電極が光を透過するよう意図されない場合には、 製作において便利と思われる、より大きい厚さを どれでもまた使用できる。

有機質発光媒体の合計の厚みを制限することによって電極間に比較的低い電圧を用いながら効率的光放射と両立し得る電流密度を保つことができる。
1 μπ 以下の厚みにおいては、20 ポルトの適用電圧は2×10 ポルト/cmェリ大きい電場電位をもたらし、これは効率的な光放射と両立し得る。以下でより特定的に配針されるとおり、有機質発光媒体の好きしい厚さは0.1から0.5 μm

(1.000から5.000オングストローム)の範囲にあつて適用電圧をさらに下げそして/あるいは電場電位を増すことを可能とし、デバイス組立ての可能性の中に十分にあるものである。

有機質発光媒体はきわめて海いので、二つの電極のうちの一つを通して光を放射することが通常好ましい。これは、有機質発光媒体上かあるいは別の半透明または透明の支持体上のいずれかにおいて、電極を半透明または透明の被機として形成させることによつて達成される。この被機の厚さは光透過(または吸光度)と電気伝導(または抵抗)とを釣合わせることによつて決定される。光

電子輸送効率について選ばれる有機物質の層207 で形成される。以下で述べるとおり、層205と 207を形成する物質の好ましい選択を行なり場合、後者はまた発光が中でおこる帯域を形成する。 カソード209は有機発光媒体の上層の上で洗着 させることによつて形成されるのが便利である。

図3に示す有機質をLデバイス300は本発明のもう一つの好ましい実施想様を描くものである。有機質をLデバイスの発展の歴史的パターンと対照的に、デバイス300からの光放射は光透過性(例えば、透明または実質上透明の)カソード309を通してである。デバイス300のアノードはデバイス200と同等に形成させるととの両方を通して光放射を可能にするが、示されている好ましい形においては、デバイス300は、比較的高い仕事関数の金銭質基板のような、アノード301を形成する不透明の電荷伝導性要素を使用している。ホールおよび電子の輸送層305および307はデバイス200の相当層205および

207と同等であり、これ以上の説明は必要ではない。デバイス200と300の間の顕著なちがいは、後者は有機質&Lデバイスにおいて慣行的に含まれる不透明カソードの代りに導い光透過性(例えば、透明または実質上透明の)カソードを用いていることである。

ď

4

光増白剤、特に上記引用の、ファン・スライクらの米国等許 4.5 3 9.5 0 7 によつて開示されるものである。有用である優光増白剤は構造式(!) および(!)を腐たすものを含み、

$$D^{1} \longrightarrow Z \longrightarrow Z \longrightarrow D^{2}$$

$$D^{s} = \sum_{D^{s}} -Y - \sum_{D^{s}} D^{s}$$

式中、 D¹、 D²、 D²、 および D⁴ は独立に水梁; 炭 累原子数が 1 個から 1 0 個の飽和脂肪族、例えば、 プロピル、 1 - ブチル、ヘブチル、など; 炭素原子数が 6 個から 1 0 個の炭素原子数の Tリール、 例えば、 フェニルおよびナフチル; あるいは クロロ、 フルオロ、 などのようなハロゲン; であるか、 あるいは、 D¹ と D²、 あるいは D² と D⁴、 は 一緒 にいるときに、 メチル、 エチル、 ブロピルなどのような 1 個から 1 0 個の炭素原子の少くとも一つ

本発明の実際においては、発光帯はどの場合においてもホールおよび電子の在入を持続し得る有機質ホスト物質と、ホール・電子再結合に応答して光を放射し得る整光物質と、から成る薄膜(ここでは厚さが1μmより小さいことを意味するように用いられる)によつて形成される。発光帯は、その有機発光媒体全体が1μmより小さく、好ましくは1000オングストロームの範囲、最適には100から1000オングストロームの範囲の厚さで維持されることが好ましい。

ホスト物質は有機質ELデバイスの薄膜発光帯の活性成分として従来用いられる物質のどれからでも便利に形成させるととができる。薄膜の形成に使用するのに適するホスト物質の中にはジアリールブタジェンおよびスチルペンであり、それらは上配引用の、タンクの米国特許 4,3 5 6,4 2 9 によつて開示されているようなものである。

便用できるさらに他の薄膜形成ホスト物質は登

つの飽和脂肪族を任意的に担持する縮合芳香族環 を完成させるのに必要である原子から成る

D\* はメチル、エチル、n-エイコシルなどのような1個から20個の炭素原子の飽和脂肪族;6個から10個の炭素原子のアリール、例えば、フェニルおよびナフチル;カルボキシル;水業;シアノ;あるいは、ハロゲン例えばクロロ、フロオロなど;であり、ただし、式(II)において D\*、D\* および D\* の少くとも二つが3個から10個の炭素原子の飽和脂肪族、例えば、ブロピル、ブチル、ヘプチルなどであり、

 $Z(z-O-, -N(D^{0})-, 55)$ 

YIL

$$-D^{\dagger} + CH = CH + \frac{1}{n}D^{\dagger} - \left( -\frac{1}{n} \right)_{m}$$

-CH=CH-、+CH=CH) $_{m}D^{T}+CH=CH$ ) $_{n}$ 、あるいは -  $\stackrel{Z'}{\smile}Z''$  であり、これらの式において、

mは0から4の整数であり、

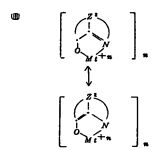
ir'

1

nは 6 個から 1 0 個の炭 果原子の アリーレン、 例えばフエニルおよびナフテレンであり、

D<sup>6</sup> は水紫;個から10個の炭素原子の脂肪族 飽和世換蓋、例えばアルキル世換蓋;6個から 10個の炭素原子のアリール、例えばフエニルま たはナフテル;あるいは、クロロまたはフルオロ のようなハロ登換蓋;であり、

D' はフェニルまたはナフチルのような 6 個か 510個の炭素原子のアリーレンであり、



前記から、金真が1価、2価、または3価の金 銭であることは明らかである。金質は例えば、リ チウム、ナトリウムまたはカリウムのようなアル カリ金属;マグネシウムまたはカルシウムのよう なアルカリ土類金属;あるいは端末またはアルミ ニウムのような土類金属であることができる。一 般的には、有用キレート用金属であることが知ら れているすべての1価、2価または3価の金属を 用いることができる。

2º は少くとも2 個の縮合芳香原環を含む夜柔 環を完成し、その中の一つにおいてアゾール環ま たはアジン壌がある。脂肪原環および芳香族壌の 有用であることが期待されるさらに他の磁光増白剤はChemistry of Synthetic Dyes, 1971, 618-637ページおよび640ページにおいて列挙されている。容易に降膜を形成することがないものを1個または両端根へ脂肪族成分を結合させることによつて釋膜形成性にすることができる。

本発明の有機質 B L デバイスの発光帝を形成するための特に好ましいホスト物質は金属キレート化オキシノイト化合物であり、オキシン(これはまた各強には 8 - キノリノールあるいは 8 - ヒドロキシキノリンとよぶ)のキレートを含む。そのような化合物は両方の高水準性能を示し、 澤瓞の形で容易に恐作される。 期待されるオキシノイド化合物の代数例は構造式皿を満たすものであり、式中、Mt は金属を扱わし、

\*は1から3の整数であり、

2 は各の存在個所で独立に、少くとも2個の 縮合芳香族現をもつ核を完了する原子を扱わす。

両方を含む追加の環を、必要ならば、この二つの 必要環と一緒に縮合させることができる。 機能上 の改善もなく分子の嵩が付加されることを避ける ために、環原子の数は18個またはそれ以下に保 たれるのが好ましい。

**輝膜を形成させるために使用可能である有用ホスト物質の例としては次のものがある**:

- HM-1 アルミニウムトリオキシン 〔別名、トリス(8-キノリノー ル)アルミニウム〕
- HM-2 マグネシウムピスオキシン [ 別名、ピス(8-キノリノール) マグネシウム ]
- HM-3 ピス[ペング(f)-8-キノリノ ール]亜鉛
- HM-4 ピス(2-メチル-8-キノリノ ラート)アルミニウムオキサイド
- HM-5 インジウムトリオキシン (別名、トリス(8-キノリノー ル)インジウム)

ンジール

- ジ メォ

			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
<i>H M</i> - 6	アルミニウムトリス ( 5 - メチル	HM - 14	4 , 4'-ヒス〔5 , 7 -シ(
	オキシン)		ペンチル・2・ペンズォキサ
	〔別名、トリス(5-メチル-8		ル ] - スチルペン
	- キノリノール)アルミニウム ]		
		HM-15	2 , 5 - ヒス〔5 , 7 - ジ(
H M - 7	リチウムオキシン		ペンチル・2・ペンズオキサ
	〔別名、8-キノリノールリチウ		ル] - チオフエン
	4]		
	•	HM - 16	2,2'-(1,4-フェニレ
H M - 8	ガリウムトリオキシン		ピニレン)ピスペンゾチアゾ
11 12 0	〔別名、トリス(5-クロロ-8-		ヒニレンリヒスペンリテリリ
	•		
	キノリノール)ガリウム]	HM - 17	4 , 4'-(2 , 2'- ビステア
			ル)ヒフエニル
HM-9	カルシウムビス(5-クロロオキ		
	シン)	HM - 18	2,5-ビス(5-(α,α
	〔別名、ピス(5-クロロ-8-		メチルベンジル) - 2 - ベン
	キノリノール)カルシウム〕		キサゾリル〕チォフエン
<i>"</i>			
HM - 10	ポリ〔亜鉛(0) - ピス(8 - ヒドロ	HM-19	2 , 5 - ヒス〔5 , 7 - ジ(
	キシ・5-キノリニル)メタン ]		ペンチル)- 2 - ペンズオキ
			リル〕- 3 , 4 - ジフエニル?
HM - 11	ジリチウムエピンドリジオン		フエン
HM-12	1.4-ジフエニルプタジエン	HM-20	トランス-スチルベン
пм - 13	1,1,4,4-テトラフエニル	上記列挙の:	ホスト物質はすべてホールおよで
	<i>ブタジエン</i>		

応答して光を放射し得る螢光物質の少量を混合す ルることにより、その発光帯から放射される光の色 質相を変性することができる。理論上は、ホール・ な電子再結合に対して正確に同じ親和度をもつホス 射

ト物質および螢光物質を混合用に見出し得るとすれば、各物質は発光帯中のホールおよび電子の注 入時に光を放射するはずである。放射光の感知で

きる色相は闼放射の肉眼的模算である。

ホスト物質と壁光物質とのその種の約合いを取らせることはきわめて制約があるので、光放射に対して好都合な姿を与えるよう後光物質を選択することが好ましい。光放射についての好ましい姿を与えるほんの小割合の盤光物質が存在するとでは、ホスト物質について代表的であるギーノウ酸度の発光は、変光物質に帰せられる新しいに全の強度の発光に好都合であるように全くななできる。この効果を達成するのに十分なな変光物質の最大によつて変動するが、いかなる場合でも、ホスト物質のモル数を基準にして約10年

子の注入に応答して光を放射することが知られている。ホスト物質と一緒にホール・位子再結合に

ルラ以上の僚光物質を用いる必要はなく、優光物質の1モルラ以上を用いることはほとんど必要でない。一方、優光物質が存在しない場合に光を放射することができるホスト物質のどれについても、存在する優光物質をきわめて少量、代表的にはホスト物質を基準に約10-3 モルラ以下へ制限することは、ホスト物質の特徴的放長における発光の保持を可能にすることになる。このように、光放射にとつて野ましい姿を与えることができる。このには部分的なずれを実現させることができる。このことは本発明のELデバイスのスペクトル発光が選択されかつ使用する応用に通するよう的合わされることを可能にする。

光放射に好都合な姿を与えることができる螢光物質の選択は螢光物質の性質をホスト物質の性質 と関係づけることを意味する。ホスト物質は往入 されるホールと電子のための捕巣体として見るこ とができ、螢光物質は光放射のための分子部位を 提供する。ホスト物質中に存在するときに光放射

の色相を変性することができる螢光物質を選択す るための一つの重要な関係は、その二つの物質の 澄元電位の比較である。光放射の波長をずらすこ とが示されている登光物質はホスト物質よりも小 さい負の盘元電位を示した。還元電位は、エレク トロン・ポルトで測定されるが、文献中でそれら の測定法の各種とともに広く報告されている。望 まれるのは、絶対値ではなく澄元電位の比較であ るので、還元電位測定用の許容される技法はどれ でも、愛光物質とホスト物質の還元電位の両方が 同じように測定されるかぎり、使用できることが 明らかである。好ましい酸化還元電位測定の技法 はR.J.コックスの Photographic Sensitivity (アカデミック・プレス、1973年、15章) によつて報告されている。

٩,

1.

ホスト物質中に存在するときに光放射の色相を 変えることができる螢光物質を選ぶための第二の 重要な関係は、この二つの物質のパンドギャップ 単位の比較である。分子のパンドギャップ単位は その基底状態とはじめの一重項状態とを分離する

のスペクトル的結合が得られるときにおこること が観察された。スペクトル的結合とはホスト物質 単独について特徴的である発光の彼長とホスト物 質の非存在下における螢光物質の光吸収の波長と の間に重なりが存在することを意味する。最適の スペクトル的結合は、ホスト物質単独の最大発光 が優光物質単独の最大吸収と士 2 5 ヵヵ 以内で合 致するときにおこる。実際において、利点のある スペクトル的結合は、ピークの幅とそれらの短波 長側かよび長波長側の傾斜とに応じて、ピーク発 光波長と吸収波長とが100 mm までまたはそれ をこえる程度までだけ異なつている場合におこり 得る。ホスト物質および登光物質の間で最適以下 のスペクトル的結合が期待される場合には、螢光 物質の短波段側偏移よりも長波長側偏移の方がよ り効果的結果をもたらす。

前配の鼬鱶は、ホールおよび塩子の住入に応答 して目ら光を放射することが知られているホスト 物質に昔及することによつてなされてきたが、事 奥、ホスト物質自体による光放射は、螢光物質に

エレクトロンポルト(\*V) としての塩位差として 取られる。パンドギャップ軍位とそれらの側定法 は文献中に広く報告されている。ここで報告され るパンドギャップ電位は、吸収ピークに対して長 被長卿へ偏移しており吸収ピークの大きさの <del>1</del>0 の大きさのものである吸収放長においてエレクト ロン・ボルト (\*V) で側定したものである。 望ま れるのはそれらの絶対値でなくパンドギャップ性 位の比較であるので、螢光物質とホスト物質のパ ンドギャップがともに同様に側定されるかぎり、 許容されているいかなるパンドギャップ側定技法 ても使用できる。一つの例証的測定技法はF.グー トマンおよび L.E.リオンズによる Organic Semiconductor (ワイリー、1967年、5章)

によつて開示されている。

優光物質が存在しない状態で自ら光を放射する ことができるホスト物質が選ばれる場合には、ホ スト物質単独の特徴的な発光の波長における光放 射の抑制、と登光物質について特徴的である波長 における発光の増進は、ホスト物質と螢光物質と

よる光放射が上記記述の各種の関係のどれか一つ または組合せに好都合である場合に、完全にやむ ことができる。光放射の役割を螢光物質へ転嫁す ることはホスト物質の選択のさらにより広い範囲 を可能にすることが理解される。例えば、光を放 射するよう選ばれる物質についての一つの基本的 要請事項は、それが放射する彼長の光について低 い吸光係数を示して内部的吸収を避けねばならな いということである。本発明はホールおよび恒子 の住入を持続することができるがしかし自らは効 果的に光を放射することができないホスト物質の 使用を可能とする。

有用である低光物質はホスト物質と混合するこ とができかつ本発明のELデバイスの発光帯を形 成する上述の厚み範囲を満たす薄膜として製作さ れ得る物質である。結晶性ホスト物質は薄膜形成 に通合しないが、ホスト物質中に存在する螢光物 質の限定された量は単独では薄膜形成をなし得な い登光物質の使用を可能にする。好ましい登光物 質はホスト物質と一緒に共通相を形成する物質で

% 光染料の一つの好ましい極類は盤光クマリン 染料である。特に好ましい盤光クマリン染料の中 には式 N を 得たすものがあり、

式中、

j,

1

R! は水果、カルポキシ、アルカノイル、アルコキシカルポニル、シエノ、アリール、および復

が隣接盤換基と一緒に縮合環を完成するとき、そ、の環は好ましくは五負環または六負環である。例えば、 R \*\* は望素原子が 1 個の隣接置換基 ( R \*\* または R \*\*) と単一環を形成するときにはピラン環の形をとり、望素原子が両隣接置換基 R \*\* および R \*\* と一緒に環を形成するときにはジロリジン環(クマリンの縮合ベンゾ環を含む)の形をとることができる。

以下はレーザー染料として有用であることが知 ちれる例証的螢光クマリン染料である。

FD-3 4-メチルウムペリフエロン

FD-5 3-(2'-ベンズイミダゾリル)-7-N,N-ジメチルアミノクマリン 素環芳香族の基から成る群から退ばれ、

R<sup>2</sup> は水袋、アルキル、ハロアルキル、カルボ オキシ、アルカノイル、およびアルコキシカルボ ニルから成る群から選ばれ、

R\* は水素とアルキルから成る群から選ばれ、 R\* はアミノ基であり、

そして、Rº は水梁であり、

あるいは、 R <sup>1</sup> と R <sup>2</sup> とは一緒になつて縮合炭素 環を形成し、そして/または

R \* を形成するアミノ基は R \* および R \* の少 くとも一つと一緒に紹合環を完成する。

各々の場合におけるアルキル成分は1個から5個、好ましくは1個から3個の炭素を含む。アリール成分は好ましくはフェニル基である。縮合炭素境状境は好ましくは五員環、六員環または七員環である。複素環式芳香族基は炭素原子と、餃素、(微費および窒素から成る群から選ばれる1個または2個の複素原子と、を含む五員環または六員環の複素環を含む。アミノ器は一級、二級、または三級のアミノ基であることができる。アミノ窒素

H-テトラヒドロ-8-トリフルオロ-メチル(1)ベンゾピラノ(9.9.9a.1-gk)-キノリジン-10-オン

FD-16 4-メチル-7-(スルホメチルア ミノ)クマリン・ナトリウム塩

FD-17 7-エチルアミノ-6-メチル-4 -トリフルオロメチルクマリン

FD-18 7 - ジメチルアミノ - 4 - メチルク マリン

FD-19 1,2,4,5,3H,6H,10 H-テトラヒドローカルベトキシ [1]・ベンゾピラノ[9,9a,1 -gk]・キノリジノ-10-オン

FD-20 9-アセチル-1.2.4.5.3 H.6H.10H-テトラヒドロ-(1)ベンゾピラノ(9.9a.1gh)キノリジノ-10-オン

FD-21 9-シアノ-1,2,4,5,3H. 6H.10H-テトラヒドロ(1)ペ ンソピラノ(9,9a,1-gk)-キノリジノ-10-オン

であり、

3,

3.

式中、おは酸素または硫黄を表わし、

R<sup>6</sup> は2-(4-アミノスチリル)基を表わし、 R<sup>7</sup> は第二のR<sup>6</sup> 茜、アルキル茜、あるいはア リール茶を扱わす。

おは最も便利には酸素または硫實を表わすけれども、より高い原子番号のカルコゲンは長彼長移行型ではあるが類似の応答を与えるはずであることが認められる。アミノ番は一般、二級、または三級のアミノ番であることができる。一つの特に好しい形においては、アミノ番はスチリルフェール環と一緒に少くとも一つの追加の縮合環を形成することができる。例えば、スチリルフェール環とアミノ番は一緒になつてジュロリジン環を形成することができ、あるいはアミノ番はスチリルフェール環と一緒に磁合した五段環または六角環

FD-22 9-(<u>1</u>-プトキシカルボニル)-1,2,4,5,3H,6H,10 H-テトラヒドロ(1)ベンゾピラノ (9,9a,1-gk)-キノリジノ-10-オン

FD-23 4-メチルピペリジノ(3,2-g) クマリン

FD-24 4-トリフルオロメチルピペリジノ
(3,2-g)クマリン

FD-25 9-カルボキシ-1,2,4.5, 3 H,6 H,1 0 H-テトラヒドロ (1)ペンゾピラノ(9,9 a,1gh)-キノリジノ-1 0-オン

FD-26 N-エチル-4-トリフルオロメチルピベリジノ-[3,2-g]クマリン

登光染料のもう一つの好ましい複類は後光性の
4 - ジシアノメチレン - 4 H - ピランおよび 4 ジシアノメチレン - 4 H - チオピランであり、以
後は優光性ジシアノメチレンピラン染料および登
光性ジシアノメチレンチオピラン染料とよぶ。この種類の好ましい優先染料は式(V)を満たすもの

を形成することができる。 R® を形成するアルキル基は代表的には 1 個から 6 個、好ましくは 1 個から 3 個の炭素原子を含む。 R® を形成するアリール番は好ましくはフェニルである。 R® と R® の両者が 2 - (4 - アミノスチリル)基を形成するときには、それらの基は同じであることができ、あるいはちがつていることができるが、しかし対称性化合物がより使利に合成される。

以下は例配的な螢光性ジシアノメチレンピラン 染料と螢光性ジシアノメチレンチオピラン染料で ある:

FD-27 4-(ジシアノメチレン)-2-メ チル-6-(<u>p</u>-ジメチル-アミノ スチリル)-4H-ピラン

FD-28 4-(ジシアノメチレン)-2-メ チル-6-[2-(9-ジュロリジ ル)エテニル]-4H-ピラン

FD-29 4 - (ジシアノメチレン) - 2 - フ エニル - 6 - [2 - (9 - ジュロリ ジル)エテニル] - 4 H - ピラン

FD-30 4-(ジシアノメチレン)-2,6

~〔2~(9-ジュロリジル)-エ テニル] - 4 H - ピラン

FD - 314 - (ジシアノメチレン) - 2 - メ チル・6 - [2 - (9 - ジュロリジ ル)エテニル] - 4日 - チオピラン

1

有用な螢光染料はまた既知のポリメチン染料の 中から選ぶことができ、それは、シアニン、メロ シアニン、複合シアニン・メロシアニン(すなわ ち、三核、四核および多核のシアニンおよびメロ シアニン)、オキソノール、ヘミオキソノール、 スチリル、モノスチリル、およびストレプトシア ニンを含む。

シアニン染料は、メチン結合によつて結合され て、アゾリウム核またはアジニウム核のような2 個の塩基性の複素環状核を含み、例えば、ピリジ ニウム、キノリニウム、イソキノリニウム、オキ サゾリウム、チアゾリウム、セレナゾリウム、イ ンダゾリウム、ピラゾリウム、ピロリリウム、イ ンドリウム、 3 日 - インドリウム、イミダゾリウ ム、オキサジアゾリウム、チアジアゾリウム、ベ

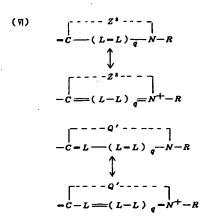
類(例えば、チアゾロ〔4,5-8〕キノリン)、 フエナンスロチアゾール、アセナフトチアゾール、 チアジオ中サゾール、セレナゾリン、セレナゾー ル、ペンゾセレナゾール、ナフトセレナゾール類 (例えば、ナフトー[1,2-4]セレナゾール)、 ペンゾテルラゾール、ナフトテルラゾール類(例 えば、ナフト〔1,2-4〕テルラゾール)、イ ミダゾリン、イミダゾール、ペンスイミダゾール、 ナフトイミダゾール類(例えば、ナフト〔2.3 - 4]イミダゾール)、2 - または4 - ピリジン、 2-または4-キノリン、1-または3-イソキ ノリン、ペンゾキノリン、3月-インドール、1 B-または3B-ペンゾインドール、およびピラ ゾール、のようなものであり;上記の核はその環 の上で広範な種類の世換基の一つまたは一つ以上 によつて遺換されていてもよく、それらの置換基 は、ヒドロキシ、ハロゲン類(例えば、フルオロ、 クロロ、プロモおよびヨード)、アルキル苺また は雌換アルギル葢(例えび、メチル、エチル、ブ ロピル、イソプロピル、ブチル、オクチル、ドデ

ンズオキサゾリウム、ペンゾチアゾリウム、ペン ゾセレナゾリウム、ペンゾテルラゾリウム、ペン メイミダゾリウム、3月-または1月-ペンゾイ ンドリウム、ナフトオキサゾリウム、ナフトチア ゾリウム、ナフトセレナゾリウム、ナフトテルラ ゾリウム、カルバゾリウム、ピロロピリジニウム、 フエナンスロチアゾリウム、およびアセナフトチ アゾリウムの四級塩から誘導されるものである。 塩基性複素環状核の代表的なものは式りと別を

**満足するものである。式中において、** 

2 \* は塩基性複素段式窒素化合物から誘導され る様状核を完成するのに必要とされる畏素を表わ し;それらの化合物は、オキサゾリン、オキサゾ ール、ペンズオキサゾール、ナフトオキサゾール 類(例えば、ナフト - 〔2,1-d〕オキサゾー ル、ナフト〔2,3-d〕オキサゾール、および ナフト〔1,2~d〕オキサゾール)、オキサジ アゾール、チアゾリン、チアゾール、ペンソチア ゾール、ナフトチアゾール類(例えば、ナフト [2,1-4]チナゾール)、チナゾロキノリン

シル、オクタデシル、2-ヒドロキシエチル、3 - スルフオプロピル、カルボキシメチル、2 - シ アノエチル、およびトリフルオロメチル)、アリ ール基または霞換アリール基(例えば、フエニル、 1-ナフチル、2-ナフチル、4-スルフォフェ ニル、3-カルポキシフエニル、および4-ヒフ エニリル)、アルアルキル基(例えば、ペンジル とフエネチル)、アルコキシ基(例えば、メトキ シ、エトキシおよびイソプロポキシ)、アリール オキシ基 ( 例えば、フエノキシと 1 - ナフトキシ)、 アルキルチオ基(例えば、メチルチオおよびエチ ルチオ)、アリールチオ基(例えば、フエニルチ オ、ヮ‐トリルチオ、およびナフチルチオ)、メ テレンジオキシ、シアノ、2 - チェニル、スチリ ル、アミノまたは雌換アミノ基(例えば、アニリ **ノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、およびモ** ルポリノ)、アシル基(例えば、ポルミル、アセ チル、ペンゾイル、およびペンセンスルホニル)、 のようなものであり、



Q'は、ピロール、インドール、カルパゾール、ベンズインドール、ピラゾール、インダゾール、
およびピロロピリジンのような塩基性複素環状窒素化合物から誘導される環状核を完成するのに必要とされる要素であり、

Rは、 置換基 ( 例えば、 カルポキシ、 ヒドロキシ、 スルホ、 アルコキシ、 スルフアト、 チオスルフアト、 ホスホノ、 クロロ、 および ブロモの 置換 基 ) をもつかあるいはもたない、 アルキル基、 ア

染料(2個の塩基性複素環状核を連結する5個のメチン基を含むシアン染料)はカルボシアニン染料(2個の塩基性複素環状核を連結する3個のメチン番を含むシアニン染料)より長い吸収収及を元し、この後者はこんどは単純シアニン染料(2の塩基性複素環状核を連結する唯1個のメケテーン染料かより長い吸収放長を示すのは単純シアニン染料がは大変を発射である。他の成分とを適切に選ぶことによつて約550mmにかよぶ皮長の吸収最大を示すことができる。

愛光染料として使用するための好ましいポリメチン染料、特化シアニン染料はいわゆる不動化染料(rigidised dye)である。これらの染料は一つの核がもう一つの核に関して動くことを制約するよう称成される。これは励起状態エネルギーの無放射性動的放散(radiation!sss,kinetic dissipation)を回避する。染料構造を不動化

リール基、アルケニル基、あるいはアルアルキル 猛、を殺わし、

Lはその各々の場合において独立に、置換または非世換メチン基、例えば、一C M = 基を扱わすように適ばれ、ここに、 R ■ はメチン基が置換されていないときには水器を扱わし、そして、メチン基が置換されているときには 1 個から 4 個の炭素原子のアルキルかあるいはフェニルを表わすのが最も普通であり、

そして、4は0または1である。

シアニン染料は奇数個のメチン基を含むメチン連結によつて接合される式り中で示すタイプの2個の複葉母状核を含むことができ、あるいは偶数個のメチン基を含むメチン連結によつて接合される式りと近の各々に従う複素母状核を含むことができ、この場合、それらのメチン基は上述のとかり、一CR\*=の形をとることができる。一般的にはポリメチン染料中でそして特定的にはシアン染料中で核を連結するメチン基の数が多いほど、染料の吸収成長が長い。例えば、ジカルボシアニン

(rigidise)する一つの試みは、別の架橋基を組入れて、架料の端末核を接合するメチン鎖連結のほかに別の遅結を提供することである。架橋ポリメチン架料はブルーカーらの米国特許 2.4 7 8.3 6 7、ブルーカーの米国特許 2.4 7 9.1 5 2、ギルバートの米国特許 4.4 9 0.4 6 3、および、トレッドウエルらの Picosecond Time Resolved Fluorescence Lifetimes of the Polymethine and Related Dyes"、Chemical Physics, 4 3 巻(1979年)、307-316ページ、によつて解説されている。

ポリメチン染料核を接合するメチン類は、染料の端末塩素性核を接合する環状核の部分としてメチン類を含めることによつて不動化させることができる。一般的にはポリメチン染料、特定的にはシアニン染料を不動化することかよび吸収放大を長被長側へ移行させることの両方のための技法の一つは、メチン連結の中にオキソ炭素架橋性核なを含めることである。オキソ炭素架橋性核は式質によつて示される形のどれかをとることができ、こ

こに、\*は0、1または2の整数である。

メロシアニン染料は上述のシアニン染料型の塩 基性複素限状核の一つを、上述のとおりでしかも ゼロ、2個あるいはさらに多い偶数個のメチン基 を含むメチン連結を通して酸性ケトメチレン核へ 連結する。核間の連結中でメチン基を含まないメ チン番ゼロの染料は一つの共鳴形においてで 二面結合連結を示し、もり一つの共鳴形において 一重結合連結を示す。どちらの共鳴形においても、 核中の連結部位は各の核の一部を形成するメチン

その他の度状態性核は、2,4-オキサゾリジノ ン(例えば、3-メチル-2,4-オキサゾリジ ンジオン)、2,4-チアゾリジンジオン(例え は、3-メチル-2,4-チアゾリジンジオン)、 2-チオ-2,4-オキサゾリジンシオン(例え は、3-フエニル・2-チオ-2,4-オキサゾ リジンジオン)、ローダニン例えば3-エチルロ ーダニン、3-フエニルローダニン、3-(3-ジメチルアミノプロピル)ローダニンおよび3-カルポキシメチルローダニン、ヒダントイン(例 えば、1,3-ジエチルヒダントイン(例えば、 .1 - エチル - 3 - フエニル - 2 - チオヒダントイ ン、3-ヘプチル-1-フエニル-2-チオヒダ ントイン、およびアリールスルフォニル・2-チ オヒダントイン)、2 - ピラブリン - 5 - オン例 えば3-メチル-1-フエニル-2-ピラブリン - 5 - オン、 3 - メチル - 1 - ( 4 - カルポキシ ブチル) - 2 - ピラゾリン - 5 - オンおよび 3 -メチル-2-(4-スルフォフエニル)-2-ピ ラゾリン・5 - オン、2 - イソオキサゾリン - 5

基によつて形成される。ゼロ・メチンのポリメチン染料は黄色染料である。

代表的配性核は式具を満たすものであり、

$$(\mathbb{K}) \qquad \qquad o \\ = -G^1$$

この場合、

G\* はG | について列挙した基のどれか一つを 扱わし、その上、シアノ苺、アルキルまたはアリ ールスルフォニル苺、あるいは -C-G' によつ

て表現される基を表わすことができ、あるいは、 G<sup>1</sup> は G<sup>1</sup> と一緒にとるとき、次のような環状像 性核を完成するのに必要とされる要素を表わし、

- オン ( 例えば、 3 - フエニル - 2 - イソオキサ ゾリン - 5 - オン )、 3 · 5 - ピラゾリジンジオ ン ( 例えば、 1 · 2 - ジエチル - 3 · 5 - ピラゾ リジンジオンと 1 · 2 - ジフエニル - 3 · 5 - ピ ラゾリジンジオン )、 1 · 3 - インダンジオン 1 · 3 - ジオキサン - 4 · 6 - ジオン、 1 · 3 -シクロヘキサンジオン、 パーピチュリン酸 ( 例え ば、 1 - エチルパーピチュリン酸と 1 · 3 - ジエ チルパーピチュリン酸 )、 かよび、 2 - チオパー ピチュリン酸 ( 例えば、 1 · 3 - ジエチル - 2 -チオパーピチュリン酸と 1 · 3 - ピス ( 2 - メ ト キンエチル ) - 2 - チオパーピチュリン酸 )、 か ら誘導されるようなものである。

有用なへミシアニン染料は上述のメロシアニン 染料と本質上類似であり、式以のケトメテレン基 の代りに式Xで次に示す基を健換えることにちが いがあるだけであり、

$$(X)$$
  $-N \subset G^*$ 

ここに、

G\* とG\* は同じであつてもよくちがつていてもよく、式りにおける母磁換について解説したとおり、アルキル、低換アルキル、アリール、低換アリール、あるいはアルアルキルを扱わしてよく、あるいは、G\* とG\* とは一緒にとるとき、ピロリジン、3-ピロリン、ピペラジン(例えば、4-メチルピペラジンおよび4-フェニルピペラジン)、モルホリン、1・2・3・4-テトラヒドロキノリン、3-アザビシクロ[3・2・2]-ノナン、インドリン、アゼチジン、およびヘキサヒドロアセピン、のような環状二級アミンから誘導される母系を完成する。

有用なへミオキソノール染料は式豆において示されるとおりのケトメチレン核と、1 個または1 個より多くの奇数のメチン基を含む前述のとおりのメチン連結によつて接合される式 X の中で示されるとおりの核とを示す。

有用なメロスチリル染料は式 (において示されるとおりのケトメチレン核と、1個または1個より多くの奇数のメチン基を含む前述のとおりのメ

望のとおりに変えて染料の物理的性質、特に疎水性を調製して、用いられる特定の皮膜形成成分に適合させることができる。染料の脂肪族成分としてより多くの炭素原子(例えば、約6個から20個の炭素原子)をもつ炭化水素基を必ぶことによって、染料はより栽油性にすることがなった。分かない数の炭素原子(例えばよび特に極性健奏基をもつ炭化水業基は染料をより、銀水性にすることができる。染料の芳香族成分は代表的には6個から10個の炭素原子を含む。

以下のものはより短かい ( < 5 5 0 mm) 放長において最大光吸収を行なうことができるポリメチン染料の模範例である:

チン逆結によつて接合される式罩において示されるとおりの核、とを示し、

この式において、

GªとG⁴は前配定幾のとおりである。

前述の皮包のより長いシアニン、メロシアニン、スロシアニン、ヘミオキソノール、およびメメロスチリルの染料は、有用なより波段ポリメチン染料のより簡単な構造によりであるの他のであるのはないである。世換者が核とメチン連結とを接合して追加いる。その上、それらの染料は3個または3個またならのできる。例えば、メリンアニン染料をよチン連結においてシアニン染料をよって、アロポーラー(ailopolar)シアニン染料を形成させることができる。さらに、染料を形成させることができる。さらに、染料を形成させることができる。さらに、染料を形成させることができる。

FD-37	$-CH_2CH_3$	CLOT	
FD-38	$-C_4H_9$	C 20.	
FD-39	$-C_5H_{11}$	BF.	
FD-40		CH <sub>3</sub>	
	C H <sub>2</sub> CH	C L	

	*	R	R ¢	<u> </u>	FD-59	1 . 1'-メチレンシアニンクロライト
FD-48	1	-CH <sub>2</sub>	$C_2H_5$	PTS	FD-60	5 , 5', 6 , 6'- テトラクロロ - 1 ,
FD-49	1	(CH <sub>2</sub> ) <sub>1</sub> SO <sub>2</sub> -	$C_8H_{11}$	_		1'-ジエチル-3.3'-エタンジイル
	-					ベンズイミダゾロシアニンクロライド
FD-50	1	$(CH_2)_4SO_3-$	$C_5H_{11}$	_		
FD-51	2	(CH2) 5 S O2-	C <sub>5</sub> H <sub>5</sub>	_	FD-61	
						1'- エタンジイル - 3 , 3' - ジメチル
FD-52		3'- エチレン		ニンァート		ベンズイミダゾロシアニンクロライド
	ルコ	ニンスルフオネ	<b>-</b> ト			
					FD-62	
FD-53		3 - エチレン	チア・21-	- シアニン		クロロ・1 , 1'- エタンジイル - 3 ,
	1	· ライド				3'- ピス(3 - スルフォプロピル)ベ
		_				ンズイミダゾロ・シアニンヒドロオキ サイド・ナトリウム塩
FD-54		1'-エチレン	- 2 . 2'-	- シアニン		サイト・テトリリム塩
	1 =	ライド			FD-63	2 , 2'-メタンジイルピス(5 , 6 -
FD-55				_	10.03	ジクロロ・1 - メチル・ベンズイミダ
FD-55	3. 91	3'- エテレン	オキサシフ	「ニンクロ		ソール
	7 1	r				,
FD-56		1'-ジエチル	- 2 21-		FD-64	5 , 5' , 6 , 6' - テトラクロロー 1 .
12 50		メイミダゾロ		-		1'-ジメチル-3,3'-プロパンジィ
		′スルフオネー		<u>y</u> ,		ルペンズイミダゾロシアニン-g-ト
			•			ルエンスルフオネート
FD-57	1,	1'-ジエチル	- 3 . 3'-	- メチレン		
	ペン	メイミダゾロ	- シアニン	10091	FD-65	5 , 5', 6 , 6'-テトラクロロ~1 ,
	۲					1'-ジメチル・3 , 3'-メタンジイル
	•					ペンズイミダゾロシアニンョートルエ
						12 m a. m a. a. l.

# 特開程63-264692 (15)

CLO

FD-66 5 . 5' . 6 . 6' - テトラクロロ - 1 . 1' - エタンジイル - 3 . 3' - ピス(2 . 2 . 2 - トリフルオロエチル ) ベンズ イミダゾロシアニン <u>p</u> - トルエンスル フォネート

FD-67 5 , 5' , 6 , 6' - テトラクロロ - 1 , 1' - エタンジイル - 3 , 3' , 8 - トリ メチルベンズイミダゾロシアニン <u>p</u> -トルエンスルフオネート

多くのポリメチン染料はより長い可視 (>550 mm) 放長における粒大光吸収が可能であり、最大 磁光液長は一般的にはスペクトルの赤および近赤 外部の中にある。以下はより長い可視放長における 最大光吸収が可能であるポリメチン染料の例示である:

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad CH_3 \qquad CH_3 \qquad R^d \qquad R^d$$

$$CH_{3} CH = CH - CH_{3} CH = CH_{3} CH_{4} CH_{5} CH_{5}$$

FD-74

# 特開昭63-264692 (16)

$$FD-91$$

$$FD-92$$

$$FD-93$$

$$FD-93$$

$$C_{1}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{2}H_{3}$$

$$C_{3}H_{4}$$

$$C_{4}H_{3}$$

$$C_{4}H_{5}$$

$$C_{5}H_{5}$$

FD - 109  $R = C_6H_5$ 

FD-111

$$H_{3}C$$
 $H_{22}C_{12}$ 
 $N^{+}$ 
 $C_{12}H_{25}$ 

FD-112

FD-113

換または非憧換アルキル、あるいは値換または非 健膜アルコキシカルポニルであり、さらに好まし くは、値換または非世換アルコキシカルポニルで ある。

Wは水気であるかあるいは電子引抜基であり、 その用語が当業において理解されているとおりで ある(すなわち、標準的手順によつて決定される とおりの正のハメット・シグマ値を一般的にもつ 基)。特に有用である電子引抜差は、限定される ものではないが、ハロ(例えばフルオロ、クロロ、 プロモ)、シアノ、カルポキシ、アシル、世換ま たは非道換アリールスルフオニル(好ましくは6 個から10個の炭素原子のもの、例えば、フエニ ルスルフオニル、トリルスルフォニル、など)、 **道狭または非道漠アルキルスルフォニル (好まし** くは1個から6個の炭業原子のもの、例えばメチ ルスルフオニル、エチルスルフォニル、など)、 道族または非道族ジアルキルホスフイニル(好ま しくは、各アルキル基が独立に1から10個の炭 **素原子をもち、例えば、メチル、エチル、プチル、**  ましい蛍光オキソペンズアンスラセン染料は式知 によつて表現されるものである。

デシルなど)、および、置換または非置換のジアルキルホスホノ(好ましくは、各アルキル基が独立に上配定義のとおり1から10個の炭素原子をもつ)、を含む。好ましくはWは水素またはハロゲンである。

Y! は水素であるか、あるいは不対電子または 食の電荷をもつ複素原子から成る基、例えば、ヒ ドロキシ、メルカプトあるいはアミノ(-NR"R") である。R" およびR"は独立に 置換または非置 換アルキル(好ましくは 1 から 1 0 個の炭素のもので、例えばメチル、エチル、デシルなどらり、 ので、例えばメチル、エチル、デシルなどのり、 でもり、のであり、例えば、フェニル、ナフ ナル、一緒に取られるときには、 置換または非監換 で素原子または酸素原子のもので、例えば、シノ、 な累原子または酸素原子のもので、例えば、シノ、 な果原子または酸素原子のもので、例えば、シノ、 な果原子または酸素原子のもので、例えば、シノ、 などの環)を完成するのに必要な原子を とができる。Y! はまた置換または非置換アルコ で、例えば、メトキシ、エトキシ、 $2- \rho \Box \Box - 1- \tau \Box \tau + \nu \Delta E$ )、置換または非置換カルパ Q  $\in \lambda \lambda + \nu \in (-0-C-NR''R''')$ (式中、 $R'' \in R'''$  は上記定義のもの)、 $-0^-M^+$ 、あるいは $-S^-M^+$ (式中、 $M^+$ は 1 価カチオン、例えば  $Na^+$ 、 $K^+$ 、 $Li^+$ 、 $NB_i^+$ 、など)であることができる。好ましくは、 $Y^1$  はヒトロキシあるいは $-0^-M^+$ である。

キシ(好ましくは1から10個の炭素原子のもの

		W	Y¹
FD-114	メチル	水業	ヒドロキシ
FD-115	メチル	水氣	-0-Na+
FD-116	メチル	100	ヒドロキシ
FD-117	メチル	100	-0-Na+
FD-118	メチル	100	N - メチル - N - フエニルカル バミルオキシ
FD-119	メチル	水素	ピロリジニル
FD-120	プトキシカルポニル	水業	ヒドロキシ
FD-121	プトキシカルポニル	水素	-o-Na+
FD-122	プトキシカルポニル	100	-0-Na+

との式において、

R<sup>10</sup>とR<sup>11</sup>は独立に水業、カルポキシル、スルフ

上記で例示したオキソベンズアンスラセン染料は、健換基がその化合物の後光に悪い影響を及ぼさないかぎり、構造中で特定的に例示したもの以外に、アルキル(例えば、1個から5個の炭栗原子のアルキル)、アリール(例えばフェニル)、およびその他の基のような、1個または1個より多くの置換基をもつ。

オキソベンズアンスラセン染料は一般的には次の手順を使つてつくることができる。いくつかの 製法の詳細は以下の付録 I において与えられている。その一般的製造手順は、(1)コークらの

Assiralian J. Chem., 11、230-235ベージ(1958年)によつて記述されている手順によるジヒドロフエナレノンの調製(2) ジヒドロフエナレノンのリチウムエノレートの調製、(3) このリチウムエノレートと適切なホスホニウム・ヨーダイド反応剤との反応、および(4) この生成物を塩化第二銅およびリチウムクロライドとを反応させて塩素化または非塩素化染料を生成させること、を含んでいる。

オニル、アルカノイル、あるいはアルコキシカル ポニルの話であり、

RII、RII、RIIかよびRII は水気であり、

 $R^{16}$ 、 $R^{17}$ 、 $R^{18}$ 、および $R^{19}$  はアルキル基であり、 $X^-$  はアニオンであり、

あるいは、以下の懺換基対、 $R^{12} \& R^{13}$ 、 $R^{13} \& R^{17}$ 、 $R^{14} \& R^{16}$ 、かよび、 $R^{13} \& R^{19}$  、のどれか一つまたは全部は単独複素原子として窒素を含む五員環または六員環を完成する。

各々の場合におけるアルキル成分は1個から5個の炭素原子、好ましくは1個から3個の炭素原子を含む。雌換葢対が縮合漿を完成するときには、その環は例えば、式の窒素原子(formals

nitrogen atom )を含む単一の縮合環が形成されるときにはピランの形を、あるいは、式の同じ 選業原子を各々が含む2個の縮合環が形成される ときにはジュロリデン環(式の縮合ペンソ環を含む)の形を、取ることができる。

以下は有用なレーザー染料であることが知られ そいるローダミン染料の例示である:

FD-123	〔 9 - ( o - カルポキシフエニル)
	- 6 - (ジエチルアミノ) - 3 <i>H</i> -
	キサンテン - 3 - イリデン〕ジェチ
	ルアンモニウムクロライド
	〔 別名、ローダミン B 〕

キサンテン染料のもう一つの特定的に好ましい 種類はフルオレセイン染料である。好ましいフル オレセイン染料は式 XIV によつて表現されるもの であり、

cck.

R<sup>10</sup>とR<sup>11</sup>は前配定義のとおりであり、

R<sup>20</sup>とR<sup>21</sup> は水紫、アルキル、アリール、あるい はハロゲン世換器である。好ましいアルキル基は 1 から 5 値、好ましくは 1 から 3 値の炭素原子を 含み、一方、フエニルは好ましいアリール基であ ス

模範的フルオレセイン染料は、

ル・3 H - キサンテニル )安息香酸

$$PD-120$$
 9 - (  $\underline{o}$  - カルボキシフエニル ) - 2 , 7 - ジクロロ - 6 - ヒドロキシ - 3  $\underline{H}$  - キサンテン - 3 - オン である。

を光染料のもう一つの有用な群はピリリウム、チアピリリウム、セレナピリリウム、およびテルロピリリウムの染料である。これらの種類のうちのはじめの三つからの染料はライトの米国特許3.615.414によつて開示されており、一方後者の染料はデッティの米国特許4.584.258によつて開示されている。後者の二つの種類の染料は赤外の方へ長放長側へ移行されるので、前二者の種類の染料が可視光放射の達成にとつて好ましい。

模範的な好ましいピリリウム染料およびチアピ リリウム染料は式 XV によつて扱わされ、

(XV)

R<sup>23</sup> はアルキル基であり、

x はアニオンでをり、

Jは酸素または硫黄である。

アルキル基は好ましくは1から5個、最適には1から3個の炭素原子を含む。式XVを确足する模範的なピリリウムおよびチアピリリウムの優先染料は次のものである:

登光染料のもう一つの有用な値類は螢光カルポスチリル染料である。これらの染料は2-キノリ

ミダゾール誘導体の潜色性質」、JSDC、1968 年6月、246-251ページ、とによつて与え られる。これらのより複雑なカルポステリル染料 の例は次のものである:

\$D-141 ベンズイミダゾ(1,2-6)チオ キサンテノー[2,1,9,d,e, ∫]-イソキノリン・7-オンおよびそれの立体異性体

> ベンズイミダゾ[1,2-a]チオ キサンテノ-[2,1,9,d,e, f]イソキノリン-7-オン

他の縮合環僚光染料の中にはジナフテレン核を 特徴とするペリレン染料がある。有用な優光ペリ レン染料の複類は知られており、例えば、レード マンハーらの「光安定性をもつ可器性ペリレン發 光染料」、 Chem. Ber., 115番,292.7ー 2934,1982年、および、欧州特許顧 553,353A1(1982年7月7日発行)、 によつて開示されるもの、のよりなものである。 一つの好ましいペリレン染料は式 XVI によつて例 証され、 ノール環またはイソキノリノール環を特徴とし、 しばしば他の環と縮合される。最大変光の疲長は 一般的には他の縮合環の存在とともに増す。スペ クトルの賃色部分において螢光を出す単純なカル ポスチリル染料の代表的なものは次のものである:

より複雑な縮合環カルポスチリル染料の例は、カドヒムおよびペーターの「ペンズイミダゾロチオキサンテノイソキノリンをポリエステルフアイバーに 直換えた合成ポリマーフアイバー用の新しい中間体と染料」、JSDC、1974年6月、199-201ページ、とアリエントらの「イミダゾール染料 XX---1,2-ナフトオキシレンペンズイ

ccr.

R<sup>24</sup>とR<sup>25</sup>はアルキル、ハロおよびハロアルキル の道俠基から成る群から独立に選ばれる。好きし いアルキル基は 1 から 5 個の炭素原子、最適には 1 から 3 個の炭素原子をもつ。

ペリレン染料のもう一つの好ましい群は、3、4、9、10-ペリレンピス(ジカルボキシイミド)であり、以後はペリレンピス(ジカルボキシイミド)染料とよぶ。この種類の好ましい染料は 式 X M によつて扱現され、

(XVI)

ここに、

R<sup>13</sup>とR<sup>11</sup> はアルキル、ハロおよびハロアルキルの (位換基から成る辞から独立に選ばれる。好ましいアルキル基は 1 から 5 個、最適には 1 から 3 個の (反案 原子をもつ)。

好ましいペリレン染料の例は次のものである: FD-142 ペリレン

- FD-143 1 . 2 ピス ( 5 . 6 g フェニ レンナフタレン )
- FD-144 N . N'- ジフエニル 3 . 4 . 9 . 1 0 - ペリレンピス - (ジカルボキ シイミド)
- FD-145 N・N'- ジ(p-トリル) 3、4、 9、10 - ペリレンピス - (ジカル ポキシイミド)
- FD-146 N . N'-ジ(2,6-ジ-<u>i</u>-ブチル)-3,4,9,10-ペリレン ピス(ジカルポキシイミド)

ホスト物質との組合せにおいて有用である好ま しい染料の前配列挙は、長々とあるけれども、特 定的に同定される種類とさらに他の染料の種類と の両方における既知愛光染料の単なる例示である

- FD-153 3,7-ビス(エチルアミノ)-2, 8-ジメチルフエノキサジン-5-イウムパークロレート
- FD-154 9 エチルアミノ 5 エチルイミ ノ - 1 0 - メチル - 5 H - ベンバ(a) フエノキサゾニウムパークロレート
- FD-155 8 ヒドロキシ 1 . 3 . 6 ピレン トリスルフオン酸・三ナトリウム塩

利用できる多くの種類の優先染料の選択が可能であるだけでなく、どの与えられた種類内でも個々の染料性質について広い選択がある。個々の染料の吸収歧大と選元電位は厳禁をの選択を通して変えることができる。 染料の発色団を形成する共役が増すにつれて、染料の吸収放大は長波長側へ偏移させることができる。

放射最大は吸収越大に対して赤方偏移性 (bathochromic)である。赤方偏移の度合は染料種類の関数として変動し得るけれども、通常は 最大放射の仮長は最大吸収の仮長と比べて25か 5125μm赤方へ偏移される。このよりに、近 ことが認識される。例えば、アクリジン染料;ピス(スチリル)ペンゼン染料;ピレン染料;オキサジン染料;およびときにはPOPOP染料とよばれるフェニレンオキサイド染料;のような既知後光染料の多くの他の複類が、以下のものを含むこれらの種類からの有用で特定的の例示的染料である:

- FD-147 9-アミノアクリジン・ハイドロクロライド .
- FD-148 p-ピス( o-メチルスチリル) ベ ンゼン
- FD-149 2,2'-p-フエニレンピス(4-メチル・5-フエニルオキサゾール
- FD-150 5 . 9 ジアミノベンゾ [a]フェノキサゾニウム・パークロレート
- FD-151 5 アミノ 9 ジエチルアミノベ ンズ[a]フエノキサゾニウムパーク
- PD-152 3.7-ビス(ジエチルアミノ)フ エノキサゾニウムパークロレート

無外において吸収 敬大を示す 染料はほとんどすべての場合においてスペクトルの 育色部分において 歳大放射を示す。スペクトルの 育色部分において 吸収 敬大を示す 染料はスペクトルの緑色部分において 放射 最大を示し、そして 同様に、スペクトルの赤色部分において 吸収 敬大をもつ 染料はスペクトルの近赤外部において 放射 最大を示す 傾向 があ

本発明の一つの形においては、発光帯を形成する物質は E L デバイスのカソードとホール注入帯との両方の間で挿入されかつ両者と 接触成としての均質層であることができる。 代りの解成としい別のはなないしかし、 一般を発光帯とカソードとの間に挿入子注入ができる。 この退加的の間挿有機質 電子 ことに 頂的形態のどれてあつてもよいけれども、 電子 正の の形で存在することが好ましく、 そして、 これらの層が発光帯について上に示した 厚ました まりも大きくない組合せ P みをもつことが 最も

10

本発明のELデバイスの有機発光媒体は、少く とも二つの有根質層、カソードから注入される電 子を輸送するための帯城を形成する少くとも一つ の層、および、アノードから往入されるホールを 輸送するための帯域を形成する少くとも一つの層 を好ましくは含んでいる。後者の帝城はこんどは 好ましくは少くとも二つの届で形成され、一つは、 アノードと接触の状態で置かれていてホール注入 帯を提供し、残りの層は、ホール住入帝を形成す る層と電子輸送帯を提供する層との間に挿入され ていてホール輸送帝を提供する。以下に行なり配 述は、フアン・スライクらによつて敷示されてい るとおりに少くとも三つの別々の有极質層を用い る本発明に従う有機質ELデバイスの好ましい実 施腿様へ向けられているが、ホール在入帯を形成 する潜またはホール輸送帯を形成する層のどちら かを省略することができ、残りの層が両方の機能 を果たすことができることが予想される。本発明 の有機質&Lデバイスのより高い初期および持続

ここに、Qは-N- または -C(R)- であり、Mは金属、金属酸化物、あるいはハロゲン化金属であり、

Rは水気、アルキル、アルアルキル、アリール あるいはアルカリールであり、そして

T¹ およびT² は水素を表わすか、あるいは、一緒にとるときには不飽和六負限を完成し、それはアルキルまたはハロゲンのような健機基を含むことができる。好ましい六負環は炭素、硫黄および窒素の環原子で形成されるものである。好ましいアルキル成分は1から6個の炭素原子を含み、一方、フェニルは好ましいアリール成分を構成する。

代りの好ましい形においては、ポルフィリン化合物は式(QX)によつて示されるとおり、2個の水器を金属原子に磁換えることによつて構造式(XMI)の化合物と異なる。

性能水準は、下配に述べる別々のホール往入層と ホール輸送層とを組合せて用いるときに実現される。

ポルフイリン系化合物を含む簡は有段質 E L デバイスのホール注入 帯を形成する。ポリフイリン系化合物は、ポルフイン自身を含めて、ポルフイン構造から誘導されるかそれを含む、天然または合成の、化合物のどれであつてもよい。アドラーの米国特許 3,9 3 5.0 3 1 または タングの米国特許 4.3 5 6.4 2 9 によつて開示されるポルフィリン系化合物のいずれをも使用することができる。

好ましいポルフィリン系化合物は構造式 (X値) の化合物であり、

有用ポルフィリン系化合物の高度に好ましい例は無金属フタロシアニンおよび金属含有フタロシアニンおよび金属含有フタロシアニンである。一般的にはポルフィリン系化合物、および、特定的にはフタロシアニン、はいかなる金属を含むことができるが、その金属は好ましくは2または2より大きい正の原子価をもつ。例示的な好ましい金属はコバルト、マグネシウム、亜鉛、パラジウム、ニンケル、であり、そして、特に、銅、鉛むよび白金である。

有用なポルフイリン系化合物の模範的なものは 次のものである: PC-1 ポルフイン

PC-2 1 , 1 0 , 1 3 , 2 0 - テトラフエニ ル-2 1 H , 2 3 H - ポルフイン - 銅

PC-3 1,10,15,20-テトラフエニ ル-21H,23H-ポルフイン亜鉛 (II)

PC-4 5 , 1 0 , 1 5 , 2 0 - テトラキス (ペンタフルオロフエニル) - 2 1 H , 2 3 H - ポルフイン

PC-5 シリコン・フタロシアニンオキサイド

PC-6 アルミニウム・フタロシアニンクロラ イド

PC-7 フタロシアニン(無金属)

PC-8 ジリチウムフタロシアニン

PC-9 鍋テトラメチルフタロシアニン

PC-10 鍋フタロシアニン

PC-11 .クロムフタロシアニンフルオライド

PC-12 亜鉛フタロシアニン

PC-13 鉛フタロシアニン

個の芳香族三級アミン成分を含むものである。そのような化合物は構造式(XX) にょつて表わされるものを含み、

ことに、 $Q^1 と Q^2$ は独立に芳香族三級アミン成分であり、

GはTリーレン、シクロアルキレンあるいはア ルキレン基のような連結基、あるいは炭素・炭素 結合である。

構造式(XX)を満たし2個のトリアリールアミン成分を含むトリアリールアミンの種類の特に好ましい種類は構造式(XXI)を満たすものであり、

$$(XXI) \qquad R^{24} = \begin{matrix} R^{24} \\ \vdots \\ R^{2n} \end{matrix}$$

27 K.

R\* とR\* は各々独立化水素原子、アリール基、 あるいはアルキル基を殺わすか、 R\*とR\* とは一 緒になつて環状アルキル基を完成する原子を表わ

PC-16 鍋オクタメチルフタロシアニン

有機質ELデパイスのホール輸送層は少くとも 一つのホール輸送芳香族三級アミンを含み、この **場合、後者は、少くとも一つが芳香族環の一員で** ある炭素原子へのみ結合している少くとも一つの 3 価登業原子を含む化合物であると理解される。 一つの形において、その芳香族三級アミンはモノ アリールアミン、ジアリールアミン、トリアリー ルアミンあるいはポリマー状アリールアミンのよ うなアリールアミンである。模範的なモノマー状 トリアリールアミンはクルツフェルらの米国特許 3,180,730によつて解脱されるものである。 ピニル基またはピニレン基で以て登換され、そし て/または少くとも一つの活性水素含有基を含む 他の適当なトリアリールアミンはプラントレーら の米国特許 3,5 6 7,4 5 0 および 3,6 5 8,5 2 0 によつて開示される。

芳香族三級アミンの好ましい種類は少くとも 2

1...

 $R^{m}$ と $R^{m}$ は各々独立にアリール基を表わし、それはこんどは構造式 (XXII) によつて示されるとおりジアリール量換アミノ基で以て置換されており、

$$O(XII) - N < \frac{R^{2i}}{R^{2i}}$$

とこれ、 $R^{zs}$ と $R^{zs}$ は独立に選ばれるアリール基である。

芳香族三級アミンのもう一つの好ましい種類は テトラアリールジアミンである。好ましいテトラ ジアリールジアミンはアリーレン基を通して連結 される、式 CXII)によつて示されるような 2 値の ジアリールアミノ基を含む。好ましいテトラアリ ールジアミンは式 (XXIII) によつて安わされるもの を含み、

$$(XXII) \qquad \frac{R^{30}}{A_{\tau}}N - A_{\tau \circ \eta_{0}} - N < \frac{R^{31}}{R^{32}}$$

ととに、Ar はTリーレン基であり、

\*は1から4の整数であり、

Ar、R<sup>so</sup>、R<sup>st</sup>およびR<sup>st</sup>は独立に選ばれるアリ

- ル基である。

前配核造式(XX)、(XXI)、(XXII)、および(XXII)の各種のアルキル、アリールおよびアリーレンの成分は各々こんどは憧換されることができる。代表的な置換葢はアルキル基、アルコキン基、アリール基、アリールオキシ基、および、フルオライド、クロライドおよびプロマイドのようなハロゲンを含む。各種のアルキル成分およびアルキレン成分は代表的には約1個から6個の炭素原子を含む。シクロアルキル成分は3個から約10個の炭素原子を含むことができるが、しかし、代表的には5、6または7個の環炭素原子を含むことができるが、シクロペンチル、シクロペキシルおよびシクロペブチルの環構造を含むことができる。アリール成分およびアリーレン成分は好ましくはフェニル成分とフエニレン成分である。

有機質電場発光媒体のホール輸送層全体を単一 の芳香族三級アミンで形成させることができるが、 安定性の増大は芳香族三級アミンの組合せによつ て実現させることができるということが、本発明

ミノフエニル) - 4 - フエニル・シクロヘキサン

ATA-3 4,4'-ピス(ジフエニルアミノ)ク オードリフエニル

ATA-4 ピス(4-ジメチルアミノ-2-メチ ルフエニル)-フエニルメタン

ATA-5 N , N , N - トリ ( <u>p</u> - トリル ) アミ

ATA-6 4 - ( $\vartheta$  -  $\underline{g}$  - h リルアミノ) - 4' - [4 - ( $\vartheta$  -  $\underline{g}$  - h リルアミノ) - スナリル] スナルベン

ATA-7 N , N , N', N'- テトラ-<u>9</u> - トリル - 4 , 4' - シアミノピフエニル

ATA-8 N , N , N', N'- テトラフエニルー 4 , 4'- ジアミノピフエニル

ATA-9 N-フエニルカルパゾール

ATA-10 ポリ(N-ピニルカルパゾール)

**慣用的の電子注入・輸送化合物はどれでもカソードと隣接する有機発光媒体の層を形成する際に用いることができる。この暦は、アンスラセン、** 

のさらに一つの認識である。特定的には、以下の 実施例において示されるとおりに、式 (XXI) を 満 たすトリアリールアミンのようなトリアリールア ミンを式 (XXII) によつて示されるようなテトラア リールジアミンと組合せて用いることが有利であ り得ることが観察された。トリアリールアミンを テトラアリールアミンと組合せて用いるとき、 後 者はトリアリールアミンと 健子注入・輸送層との 間で挿入される層として 置かれる。

代表的な有用芳香族三級アミンはパーウインク らの米国特許 4,1 7 5,9 6 0 とフアン・スライク らの米国特許 4,5 3 9,5 0 7 によつて開示される。 パーウインクらはさらに有用なホール輸送化合物 として、上配開示のジアリールアミンおよびトリ アリールアミンの類架橋変種と見ることができる N健換カルパゾールを開示している。

有用な芳香族三級アミンの例は次のものである:
ATA-1 1 , 1 - ピス(4 - ジ - <u>p</u> - トリルア ミノフエニル)シクロヘキサン

ATA-2 1 , 1 - ピス ( 4 - ジ - p - トリルア

ナフタレン、フェナンスレン、ピレン、クリセン およびペリレン、並びに、ガーニーらの米国特許 3,172,862、ガーニーの米国特許3,173. 050、ドレスナーの「アンスラセンにおける二 重注入電場発光」、RCA Review , 30条、 322-334ページ、1969年、および、上 記引用のドレスナーの米国特許 3,7 1 0,1 6 7 に よつて例示されているとおりの約8個までの縮合 環を含むその他の縮合環発光物質、のような歴史 的に教示される発光物質によつて形成させること ができる。そのような縮合環発光性物質は薄い (<1 μm)皮膜の形成に適合せず、従つて最高に 到達し得るELデバイス性能水準の達成に不向き であるけれども、その種の発光性物質を組入れる 有機質をムデバイスは本発明に従つて組立てると き、そうでない匹敵し得る従来法をLデバイスと 比べて性能と安定性において改善を示す。

本発明の有機質 B L デバイスにおいては、 1 μα ( 1 0 0 0 0 オンクストローム)以下へ有機 質発光媒体の合計の厚みを制限することによつて、 電極間に比較的低い電圧を用いながら、効率的光放射と両立する電流密度を保つことが可能である。 1 μm 以下の厚さにおいて、 2 0 ボルトの適用電圧は 2×10 ボルト/cmより大きい電場電位をもたらし、これは効率的な光放射と両立する。 有機質発光媒体の厚さの大きさ低減の程度(0.1 μm または 1 0 0 0 オンクストロームへ)は、適用電圧をさらに減らさせそして/あるいは電場電位を増させ、従つて電流密度を増させるが、デバイス構成の可能性の中に十分にある。

有機質発光媒体が果たす一つの機能は絶縁性障 壊を提供してBLデバイスの電気的バイアス付与 時において電極の短絡を防ぐことである。有機質 発光媒体を貫通してのひる単一のピンホールすら 短絡をおこさせるものである。例えばアンスラセンのような単一の高度結晶性発光物質を用いる慣用のBLデバイスとちがつて、本発明のBLデバイスは短絡をおこさせることなく、有機質発光物質のきわめて溥い総体的厚みにおいて製作することが可能である。一つの理由は、三つの重ねた層

知の溶剤流延付加ポリマーおよび縮合ポリマーから選ぶことができる。適当である付加ポリマーの例は、スチレン、 ½ - ブチルスチレン、 ¾ - レニルトルエン、 メチルメタクリレート、 メチルアクリレート、 アクリロニトリル、 およびピニルアセテートのポリマーおよびコポリマー(ターポリマーを含む)である。 適当である縮合ポリマーの例はポリエステル、ポリカーボネート、ポリイミド、およびポリスルホンである。 活性物質の不必要な稀釈を避けるために、 結合剤は層を形成する物質の合計重量を基準に重量で50%以下へ制限するのが好ましい。

有機質発光媒体を形成する好ましい活性物質は各々皮膜形成物質であり、真空蒸着することができる。極度に薄い欠陥のない連続層を真空蒸着によつて形成させることができる。特定的にいえば、満足できる B L デバイス性能をなおも実現させながら、約50 オングストロームほどの薄い個々の層の厚さが存在することができる。真空蒸着ポルフィリン系化合物をホール注入層として、皮膜形

の存在が配列されている層の中のピンホール存在 の機会を大いに減らして電極間の連続伝導路を提供するということである。これはそれ自身、被優時の皮膜形成にとつて理想的には適していない物質で以つて、有機質発光媒体の層の一つ、さらには二つを形成させ、一方では許容できる E L デバイス性能および信頼性をさらに達成させるものである。

有機質発光媒体を形成させるのに好ましい物質 は各々薄膜の形で製作でき、すなわち、 0.5 μm または 5 0 0 0 オングストローム以下の厚さをも つ速税階として製作できる。

有機質発光媒体の層の一つまたは一つ以上を裕 剤塗布するとき、皮膜形成性ポリマー結合剤は活 性物質と一緒に同時沈着させて、ピンホールのよ うな構造的欠陥をもたない一つの連続層を確保す ることができる。結合剤は、用いる場合には、も ちろん、それ自体で高い絶縁強度、好ましくは少 くとも約2×10°ボルト/四の強度を示さねばな らない。適当であるポリマーは広範囲の種類の既

成性芳香族三級アミンをホール輸送層(これはこんどはトリアリールアミン層とテトラアリールジアミン層とから成ることができる)として、そして、キレート化オキシノイト化合物を電子注入・輸送層として使用して、約50から5000オングストロームの範囲にある個別層の厚さが期待され、100から2000オングストロームの範囲の厚みが少くとも約1000オングストロームであることが一般的に好ましい。

有機質 & L デバイスの T ノードとカソードは各々いずれかの使利な慣用的形態をとることができる。 有機質 & L デバイスから T ノードを通して光を通すことが期待されるときには、光透過性支持体、例えば透明あるいは 実質上透明なガラス 板または プラスチック・フィルム、の上に輝い 伝導層を被優することによつて使利に達成することができる。 一つの形においては、本発明の有機質 & L デバイスは、上記引用の、ガーニー 6の米国特許 3、1 7 2、8 6 2; ガーニーの米国特許 3、1 7 3、

050;ドレスナーの「アンスラセンにおける二 重注入電場発光」、 RCA Roview, 30巻、322 -334ページ、1969年;および、ドレスナ ーの米国特許 3,710,167によつて開示される とおり、ガラス板上で被復された錫酸化物または インジウム錫酸化物で形成される光透過性アノー ドを含めるという歴史的慣行に従うことができる。 支持体として光透過性ポリマーフイルムをどれで も使用できるが、ギルソンの米国特許 2,733, 367とスウインデルスの米国特許 2,941,104 はこの目的のために特定的に選ばれるポリマー状 フイルムを開示している。

> ことで用いるとき、用語「光透過性」とは、論 譲中の層または要素がそれが受ける少くとも一つ の波長の光の50%以上を透過しかつ好ましくは 少くとも100 mm間隔にわたつて光を透過する ことを単純に意味する。反射(非散乱性)放射光 および拡散(散乱性)放射光は望ましいデバイス 出力であるので、半透明物質と、透明または実質 上透明の物質の両方が有用である。大部分の場合

> 透明である。不透明アノードはアノード租立で用 に適当に高い仕事関数をもつ金属または金属組合 せで形成させることができる。好ましいアノード 金属は4エレクトロン・ポルト(eV)より大きい 仕事関数をもつ。適当であるアノード金属は以下 で列挙する高い(>4eV) 仕事関数金属の中から 選ぶことができる。不透明アノードは支持体上の 不透明金属層で、あるいは別の金属箱またはシー トとして形成させることができる。

> 本発明の有機質 B L デバイスは、従来との目的 に対して有用であるととが数示されている、高ま たは低仕事関数金額を含めた任意の金額で構成さ れるカソードを用いることができる。予想外の製 作上、性能上、および安定性上の利点が、低仕事 関数金属と少くとも一つの他の金属との組合せの カソードを形成することによつて実現された。低 仕事関数金属はここでは 4 e V より低い仕事関数 をもつ金属として定義される。一般的には、金級 の仕事関数が低いほど、有模質発光媒体中への覚 子注入にとつて必要とされる健圧が低い。しかし、

において、有機質 B L デバイスの光透過性の層または要素はまた無色であるか、あるいは中性光学的機度のもの、すなわち、一つの被長域中での光の吸収が別の被長域と比べて著しくは大きくはないものである。しかし、もちろん、光透過性超極支持なまたは別々の重ね合わせた皮膜または要素は、望む場合には、放射トリミンク(frimming)フイルターとして作用するようそれらの光吸収性質を調節することができる。そのような電極構成は例えばフレミンクの米国特許4.035,686によつて開示されている。電極の光透過性導電層は、受けとる光放長あるいはそれらの倍数にほぼ等しい厚さでつくられるときには、干渉フイルターとして働くことができる。

歴史的慣行と対照的に、一つの好ましい形においては、本発明の有機質BLデバイスはアノードを通してでなくカソードを通して光を放射する。 とのことはアノードが光透過性であるという要請のすべてからアノードを開放し、そして、事実、本発明のこの形において光に対して好ましくは不

最低仕事関数金属であるアルカリ金属は反応性でありすぎて単純なデバイス組立ておよび組立て手順で以て安定な B L デバイスを達成することができず、そして本発明の好ましいカソードから排除される(不純物濃度を別として)。

利用できるカソード用低仕事関数金属の選択 (アルカリ金属以外)は元素周期表の周期により 以下に列挙され、0.5 eV 仕事関数群の中へ分類 される。与えられている仕事関数はすべてセ (Sse)のPhysics of Semiconductor Devices(N.Y. のワイリー、1969年)366ペ ージから取られている。

周期	元 索	仕事関数・●Ⅴ群による
2	ベリリウム	3.5 - 4.0
3	マクネシウム	3.5 - 4.0
4	カルシウム	2.5 - 3.0
	スカンジウム	3.0 - 3.5
	チタン	3.5 - 4.0
	マンガン	3.5 - 4.0
	ガリウム	3.5 - 4.0

5	ストロンチウム	2.0 - 2.5
	イツトリウム	3.0 - 3.5
	インジウム	3.5 - 4.0
6	パリウム	~ 2.5
	ランタン	3.0 - 3.5
	セリウム	2.5 - 3.0
	プラセオジウム	2.5 - 3.0
	<b>ネオジウム</b>	3.0 - 3.5
	プロメシウム	3.0 - 3.5
	サマリクム	3.0 - 3.5
	ユーロピウム	2.5 - 3.0
	ガドリニウム	3.0 - 3.5
	アルピウム	3.0 - 3.5
	デイスプロシウム	3.0 - 3.5
	ホルミウム	3.0 - 3.5
	エルピウム	3.0 - 3.5
	<b>ツーリウム</b>	3.0 - 3.5
	インテルビウム	2.5 - 3.0
	ルテチウム	3.0 - 3.5
	ハフニウム	~ 3.5
7	ラジウム	3.0 - 3.5
	アクチニウム	2.5 - 3.0
	トリウム	3.0 - 3.5
	<b>ウラン</b>	3.0 - 3.5

前記の列挙から、利用できる低仕事関数金属は 大部分は第『a族あるいはアルカリ土類族の金鳳、 第四族金属(棉土類金属、すなわちイットリウム およびランタニドを含むが朗案とアルミニウムを 除く)、および、アクチニド族金属に属すること が明らかである。アルカリ土類金属は、それらの 入手の容易さ、取扱やすさ、および最小のエンバ イロンメンタル・インパクト電位(minimal adverse environmental impact potential) の故に、本発明のELデパイスのカソードにおい て使用するための低仕事関数金属の好ましい種類 を構成する。マグネシウムとカルシウムが特に好 ましい。頑著に高価ではあるが、含まれる第Ⅱ族 金禺、特に稀土類金禺は類似の利点をもち、好ま しい低仕事関数金旗として特に期待される。3.0 から4.0 eV の範囲の仕事関数を示す低仕事関数 金属はより低い仕事関数を示す金属より一般的に

カソード組立てにおいて含まれる解二の金属は 一つの主目的としてカソードの安定性(貯蔵上お

安定であり、従つて好まれる。

よび操作上の両方)を増さねばならない。それは アルカリ金属以外の金属のどれからでも選ぶこと ができる。この第二金属は自ら低仕事関数金属で あることができ、従つて4・V以下の仕事関数を もつ上記列挙金属から選ぶことができ、上配で論 じた同じ選択が十分応用できる。第二金属が低仕 事関数を示すかぎりにおいて、それはもちろん、 電子注入を容易にすることにおいて第一金属を補 足することができる。

あるいはまた、第二金属は4 eV より大きい仕事関数をもち、酸化に対してより抵抗性である元素を含み従つて金属元素として普通には製作される、各種金属のどれかからでも選ぶことができる。その第二金属が有機質 B L デバイス中で加工されたままで残留するかぎり、それはそのデバイスの安定性へ寄与する。

カソード用の利用可能のより高い仕事関数(4 eV またはそれ以上)の金銭の選択は元業周期表の周期によつて下に列記され、0.5 eV 仕事関数 静の中に分類される。

周期	元 素 	仕事関数 eV群化よる
2	硼 泵	~4.5
	<b>炭素</b>	4.5 - 5.0
3	アルミニウム	4.0 - 4.5
4	パナジウム	4.0 - 4.5
	9 = A	4.5 - 5.0
	鉄	4.0 - 4.5
	コパルト	4.0 - 4.5
	ニツケル	~4.5
	銅	4.0 - 4.5
	亜鉛	4.0 - 4.5
	グルマニウム	4.5 - 5.0
	砒素	5.0 - 5.5
	セレン	4.5 - 5.0
5	モリブデン	4.0 - 4.5
	テクネチウム	4.0 - 4.5
	ルテニウム	4.5 - 5.0
	ロジウム	4.5 - 5.0
	パラジウム	4.5 - 5.0
	鰦	4.0 - 4.5
	カドミウム	4.0 - 4.5
	協	4.0 - 4.5
	アンチモン	4.0 - 4.5

	テルル	4.5 - 5.0
6	タンタル	4.0 - 4.5
	タングステン	~4.5
	レニウム	~5.0
	オスミウム	4.5 - 5.0
	イリジウム	5.5 - 6.0
	白金	5.5 - 6.0
	金	4.5 ~ 5.0
	水銀	~4.5
	鉛	~4.0
•	ピスマス	4.0 - 4.5
	ポロニウム	4.5 - 5.0

4 • V またはそれ以上の仕事関数をもつ利用可能金萬の前配列挙から、魅力のあるより高い仕事関数の金萬は大部分はアルミニウム、第 I b 族金萬(銅、銀および金)、第 IV、 V、および VI 族の中の金萬、および第 8 族澄秘金萬、特にこの族からの黄金萬、によつて占められるアルミニウム、銅、銀、金、鯣、鉛、ビスマス、テルル、およびアンチモンがカソード中へ組入れるための特に好ましいより高い仕事関数の第二金萬である。

ない)、そして、有機質 B L デバイスが光透過性 アノードをもつていて電極領域を通して光放射を 達成するということの必要性から開放するもので ある。

第二金属が果たすことが観察されている第三の価値ある機能は、その8 L デバイスの有機質発光 媒体の上への第一金銭の蒸着を助けることである。 蒸着において、第二金銭も沈着されるときには、 より少ない金銭が真空室の壁の上で沈着され、よ り多くの金銭が有機質発光媒体上で沈着される。 有機質 B L デバイスを安定化し、薄いカソードの シート抵抗を減らし、そして有機質発光媒体によ る第一金銭の受容を改善することにおける、第二 金銭の有効性は以下の実施例によつて示されてい

これらの利点を達成するのに必要とされる第二 金属はほんの小割合で存在すればよい。カソード の合計金属原子の値かに約0.1%が実質的改善を 得るのに第二金属によつて占められればよい。第 二金属がそれ自身低仕事関数金属である場合には、 仕事関数あるいは酸化安定性のいずれかを基準にした第二金属の選択を制約することがないのにはいくつかの理由が存在する。第二金属はカソードの少量成分にすぎない。それの主機能の一つは第一の低仕事関数金属を安定化することであり、そして、驚いたことには、それはそれ自身の仕事関数および被酸化性と無関係にこの目的を選成する。

第二金属が果たす第二の価値ある機能はカンードの厚みの関数としてカンードのシート抵抗水準 らすことである。許容可能の低いシート抵抗水準 (100オーム/cm²以下)が薄いカンードの厚現で(250オングストローム以下)において、実現では、高水準の光透過を示すカンードできる。このことは、許容でを形成させることができる。このことは、許容で度形成が準と高い電子注入効率とをもの高度に安定で薄い透明カソードがまず達成されることを可能とし(ただし必要とするものではれることを可能としてかし、ただし必要とするものでは

第一および第二金属の両者が低仕事関数金属であり、どちらが第一金属でありどちらが第二金属でありどちらが第二金属であると考えるかは問題ではない。例えば、カソード組成が、一つの低仕事関数金属によつて占められている合計金属原子の約0.1%の範囲にあることができる。好ましくは、二つの金属のうちの一つは存在する合計金属の少くとも1%、最適には少くとも2%を占める。

第二金属が比較的高い(少くとも4.0 ●V)仕事 関数の金属であるときには、低仕事関数金属は好 ましくはカソードの合計金属原子の50%以上を 占める。これはカソードによる電子注入効率にお ける低下をさけるためであり、しかし、第二金属 添加の利点はその第二金属がカソードの合計金属 原子の20%以下を占めるときに本質的に実現さ れるということが観察に基いてまた予言される。

前配の論語はカソードを形成する金属の二成分 組合せに関してなされてきたが、希望する場合に は、3個、4個、さらにはそれより多い数の金属の組合せが可能でありかつ使用できるととが、もちろん予想される。上配第一金属の割合は低仕事関数金属の便宜的組合せのいずれかによつて占められることができ、第二金属の割合は高および/または低仕事関数金属の組合せのいずれかによつて占められることができる。

راب عار ادارا

第二金銭は電気伝導性を増進するよう頼りにされ得るが、カソード合計金属のそれらの小割合は、これらの金属が電気伝導性の形で存在することを不必要にする。第二金属は化合物(例えば、鉛、はたはアンチモンのテルル化物)あるいは、一つまたは一つより多い金属酸化物または塩の形にあるような酸化された形で、存在することができる。第一の低仕事関数金属はカソード金属の主要割合を占め、電気伝導にとつて頼りにされるので、それらはその元素状形態で用いられるのが好ましく、ただし、いくらかの酸化が熟成時におこってもよい。

第二金属の存在が物理的に介在してカソードの

物で以てまず被覆し、次いでオキシン(CO-1) で以て被覆される同等のガラス支持体を、図4 だよび5 の被覆を形成するのに使用した。

第一金属単独を支持体上または有機質発光媒体 上へ沈着させる際、溶液からであつても、あるい は好ましくは蒸気相からであつても、第一金属の はじめの空間的に分離された沈着物はその後の沈 潜のための核を形成する。その後の沈着はこれら の核を徴結晶へ成長させる。その結果は微結晶の 不均等の無作為的分布であり、不均質カソードを 生ずる。この核形成段階および成長段階の少くと も一つ、そして好ましくはその両方の間で第二金 與を提供することにより、単一元素が提供する高 度の対称性が減らされる。二つの物質が正確に同 じ晶癖と寸法をもつ結晶細胞を形純することがな いので、第二金属はどれても対称度を減らし、少 くともある程度まで微結晶成長をおくらせる。第 一および第二の金銭が区別できる結晶晶癖をもつ 場合には、空間的対称性はさらに減らされ、微結 晶成長はさらにおくらされる。微結晶成長をおく

安定性と光透過性の増進をシート抵抗を下げながら行なわせる様式は、図4と5を比較することにといって理解することができる。図4は、マクネックムから成る蒸着させた慣用的の従来法の第二十についての、指示尺度へ拡大した顕微鏡写のである。そのマクネシウム被覆の厚さは2000オンクストロームである。その被覆の不均質性は、その電気伝導性と光を透過する能力とを担ずるものであるが、きわめて明瞭である。その不均質性のゆえに、その被復はまたより浸透性であり、それゆえ、酸化性劣化をより受けやすい。

まさに対照的に、本発明を例証する図5のカソードは、これも厚さが2000オングストロームであつて、滑らかで特色のないものである。このカソードはマグネシウムと銀の真空蒸潜によつて形成され、マグネシウムと銀は10:1の原子比で存在する。すなわち、銀原子は存在する合計金属原子の9%の優度で存在する。本発明のカソードの感知できない低粒子性は沈滑支持体の高率でより均質の被後の指標である。インジウム錫酸化

らせることは追加的な核形成部位の形成に好都合 である。このようにして沈着部位の数は増加し、 より均質な被優が選成される。

金属の特定的選択に応じて、第二金属は、支持体とより相容性である場合には、不釣合いの数の核形成部位をつくり出すことができ、第一金属が次いてこれらの核形成部位において沈着する。そのような機構は、第二金属が存在する場合に、第一金属が支持体によつて受容される効率が著しく増進されるという観察を説明するかもしれない。例えば、第二金属が同時沈着されつつあるときには真空室域の上で第一金属のより少ない沈着がおこるということが観察された。

カソードの第一および第二の金属は、同時化着される場合には、均密にまぜ合わされる。すなわち、第一金属あるいは第二金属の代着がどちらも、残りの金属の少くとも一部が优着される前に完了することがない。第一および第二金属の同時代着は一般的には好ましい。あるいはまた、第一および第二の金属を順次増分的に优強させることがで

き、これは、並流沈着に近似するかもしれない。 必要とされるわけではないが、カソードは一た ん形成されると後処理を行なうことができる。例 えば、カソードは支持体の安定性限度内で遠元雰 囲気中で加熱してもよい。リード競結合あるいは デバイスの包み込みという慣用的付随事項のよう なその他の作業も実施することができる。

#### 寒 施 例

à , , , j

本発明とその利点は以下に示す特定実施例によってさらに例証される。用語「原子パーセント」は存在する金属原子の合計数を基準にした、存在する特定金属のパーセンテージを示す。換言すると、それはモル%と類似であるが、分子でなく原子を基準にする。用語「セル」は実施例中で用いるときには有機&Lデバイスを指す。

## 実 施 例 1-6. 色相改良

本発明の製譜事項を消たす有機質発光媒体を含む 8 L デバイスを次のようにして構成した:

a) インジウム豑酸化物被優ガラスの透明アノードを0.05μmのアルミナ研磨剤で以て数分間

デバイスによつて放射される光の色相のずれを下の表 『に要約する。有機質 B L デバイスの仕事率の変換(以後は単純に効率ともよぶ)を、放射される光の仕事率(power of the light emitied)の供給仕事率に対する比として、0.05 mW/cm² の光出力水準において、測定した。相対的効率は検査されつつある B L デバイスの効率をドープ剤を含めない相当 B L デバイスの効率によって割るととによって決定した。

EL デバイス	ドープ剤	濃度 モル%	相対的 仕事率 変換効率	色相
対照領準	なし	0	1	緑
奥施例1	FD-27	3 × 1 0 -1	1.5	橙
奥施例2	FD-28	1.6 × 1 0 <sup>-1</sup>	2	赤-橙
実施例3	FD-29	0.5 × 1 0 <sup>-1</sup>	0.5	赤-橙
突施例4	FD-30	2 × 1 0 <sup>-1</sup>	. 0.8	赤-橙
実施例5	FD - 31	6 × 1 0 <sup>-1</sup>	0.6	赤-橙
実施例6	FD -119	0.3 × 1 0 <sup>-1</sup>	0.9	橙-綠

研磨し、続いてイソプロピルアルコールと蒸溜水との1:1(容積)混合物の中で超音波洗滌した。 それをイソプロピルアルコールで以てすすぎ、次 いでトルエン蒸気中で約5分間浸漬した。

- b) ホール注入・輸送用のATA-1層(750 Å)を次にアノード上で沈着させた。ATA-1 を石英ポートからタングステン・フィラメントを 便つて蒸発させた。
- e) 発光帯を形成する電子注入・輸送層(750 Å)を次にATA-1層の上部に沈澄させた。
  CO-1をホスト物質として用い、石英ポートから蒸発させた。ドープ剤として発光帯中で組込まれるべき優光物質を別の石英ポートから並流的に蒸発させた。一つの場合においては、優光物質を組入れなかつた。タングステン・フィラメントを両方の蒸発について使用した。
- d) 発光帝の上部に10:1の原子比のMaと Agで形成された2000Åのカソードを沈澄させた。

異なる螢光物質の存在に帰せられる有機質 EL

要Iから、すべての場合において、ドープ剤としての優光染料の存在は光放射をより長い波長へ移行させたことは明らかである。FD-28の存在がある場合とない場合の放射光のスペクトルを比較することにより、ピーク放射が優光染料の派加によつて約540mmから610mmへずらされたことが決定された。FD-27とFD-28の存在は有機質 BLデバイスの仕事率変換効率を著しく増すというもう一つの好都合な効果をもつていた。対脈領準の BLデバイスは5×10<sup>-3</sup> W/Wの絶対効率をもつている。

実施例 7-13. 強度の関数としての色相 一連の有機質 B L デバイスを、 F D - 3 1 を異 なる濃度水準において使用して、実施例 1 から 6 に記載のとおりにつくつた。結果を表 I にまとめる。

濃度、モル%	相対効率	発光 1 mas
0	1.0	5 3 5
2. 2 × 1 0 <sup>-2</sup>	0. 9	6 4 8
$6.2 \times 10^{-2}$	0.4	6 4 0
1.1 × 1 0 <sup>-1</sup>	0.8	6 4 5
$3.2 \times 10^{-1}$	0.35	6 6 6
4.5 × 1 0 <sup>-1</sup>	0. 2 7	6 6 5
4.4	0.14	690

要 I から、発光のピーク波長が155μmの範囲にわたつてずらされたことが明らかである。出力効率は螢光物質の水準が増すにつれて多少低下した。しかし、690μmにおいて測定した出力効率はドーブ剤を含まない CO-1を含む E L デバイスと比べるときに実際に増進された。

# **奥 施 例 14. 安定性**

本発明の要請事項を満たす有機質発光媒体を含む SLデバイスを次のようにして構成した:

a) インジウム豑酸化物被機ガラスの透明アノードを 0.0 5 μm のアルミナ研磨剤で以て数分間

とて形成された2000 Åのカソードを沈着させた。

セルを $20mA/cm^2$ の一定電流において乾燥アルゴン雰囲気中で作動させた。初期の光出力は $0.45mW/cm^2$ であつた。 $500時間の連続運転後において光出力は<math>0.15mW/cm^2$ であつた。

セルを上述のとおりに組立てて運転しただし FD-28を省略するとき、セルの光出力は僅か 250時間の運転後において0.15 mW/cm²以下 に落ちた。

### 奥 施 例 15-28. 還元電位とパンドギヤップ

一連の B L デバイスを実施例 1 4 に述べたとおりに組立てたが、しかし異なる螢光染料を存在させた。使用して成功した螢光染料とホスト物質 CO-1との遺元電位およびパンドギャップを表面において比較した。

研磨し、続いてイソプロピルアルコールと蒸溜水との1:1(容積)混合物の中で超音波洗滌した。 それをイソプロピルアルコールで以てすすぎ、次 いでトルエン蒸気中で約5分間浸した。

- お ホール注入用 P C 1 0 層(300 Å)を
  アノード上で真空蒸着によつて沈着させた。 P C
   10を石英ポートからタングステン・フイラメントを使つて蒸発させた。
- c) ホール輸送用ATA-1層(350Å)を 次にホール注入層上で沈着させた。ATA-1を 石英ポートからタングステン・フィラメントを便 つて蒸発させた。
- d) 発光帯を形成する電子注入・輸送層(750 Å)を次にATA-1層の上に沈着させた。CO-1をホスト物質として用い、石英ポートから蒸発させた。FD-28を、別の石英ポートからの並流蒸発により、CO-1を基準に2モル%の濃度でドープ剤として発光帯中で組入れた。タングステン・フィラメントを両方の蒸発について用いた。
  - e) 発光帯の上に10:1の原子比のMgとAg

喪 Ⅲ

物質	E - 赤 ポルト	パンドギヤ ツア •V	相対効率
C 0-1	- 1.7 9	2.8 1	1.0
F D - 4	- 1.4 6	2.5	2.0
FD-5	- 1.5 8	2.5 8	2. 0
FD-7	- 1.7 7	2.7 5	0.8
FD-11		3.3 5	-
FD-15	- 1.6 9	2.6 3	1.0
FD-19	- 1.6 8	2.6 4	-
FD-20	- 1.5 1	2.6 1	1.4
FD-21	- 1.4 6	2.6 3	1.0
F D-22	- 1.7 5	2.6 9	0.8
FD-25	- 1,3 8	2.6 3	_
F D-26	- 1.6 6	2.7 2	-
FD-27	- 1.3 2	2.1 7	1.5
FD-28	- 1.3 4	2.0 1	2. 0
FD-119	- 1.3 9	2	0.9

各々の場合において、CO-1 層へのドープ剤と して盤光染料を含むBL デバイスは肉眼的に検出 できる色相の移行を示した。次の染料、FD-4、FD-5、FD-15、FD-20、FD-27 およびアD-28、もまた効率における改善をも からした。

ホスト物質 CO-1 より負の選元電位、あるいは より大きいパンドギャンプ電位、のいずれかを示 す 登光染料が置換されるときには、 登光染料の存 在に帰することができる有用な結果は観察されな かつた。

#### 附録Ⅰ

### 優光性化合物 FD-114の製造

ョープチルリチウム(ヘキサン3.5 型中の7ミリモル)を乾燥テトラヒドロフラン中のジイソプロピルアミン(1 型,7.2ミリモル)のよく撹拌された冷(ー70℃)溶液へアルゴン雰囲気下でゆつくりと添加した。5分間攪拌後、テトラヒドロフラン20 型中の6-メトキシジヒドロフエナレノン1.5%、7.0ミリモルの溶液をゆつくりと添加した。

生成する暗色溶液を-70℃で1.5時間撹拌した。溶液を注射器を使つて、マーチンらの<u>J.Org</u>.Chem.43、4673-4676ページ、(1978)

て見られた。橙色签光染料を含むパンドが組合わされ、溶剤を蒸発させて、融点が135-136 で  $\pi \sqrt{\epsilon}$  が $278(M^+)$  である4- メトキシ-8- メテル-10- オキソ-7,8,9,10- テトラヒドロペンゾ[d, $\epsilon$ ] アンスラセンの860 写(収率44%)が得られた。 $C_{10}E_{10}O$  についての計算上の分析値は、C,82.0、B,6.2 であり、実測値はC,81.7、B,6.3 であつた。

ド、ド・ジメチルホルムアミド(15 型)中の上記同定化合物の530町(1.9ミリモル)の落液を、90℃へ加熱されたド、ド・ジメチルホルムアミド(30 型)の中の700町(41ミリモル)の塩化第二鍋・水和物と200町(4.7ミリモル)の塩化サトリウムとの溶液へゆつくりと添加した。生成混合物を70分間攪拌した。氷を混合物へ添加し、生成する褐色固体を分離し、冷水で以て数回洗験し、397町(収率80%)の染料1を得た。この生成物はシリカゲル上の薄層クロマトグラフイによつて純粋であることが示されたが、酢酸エチル・エタノールから再結晶させて、

によつて記述されている手順に従つてつくつた (2-エトキシ-1,3-ペンタジエニル)-ト リフエニルホスホニウム・ヨーダイドの59 (10ミリモル)を含む丸底フラスコへ、次に移 した。生成懸濁液を室温で1時間提拌し、3時間 盪流させた。これらの段階はすべてアルゴン下で かつ退分を排除しながら実施した。

この懸潤液を次に室温へ冷却し、1規定塩酸の50mlを添加し、1時間激しく攪拌した。次に50mlのエーテルを添加し、各層を分離した。追加の3回のエーテル抽出物を最初のものと組合わせ、そのエーテル溶液を次に飽和炭酸ナトリウム溶液、水、および、飽和塩化ナトリウム溶液で洗涤した。エーテル溶液を乾燥し、溶剤を蒸発で洗涤した。エーテル溶液を乾燥し、溶剤を蒸発で洗涤した。エーテル溶液を乾燥し、溶剤を蒸発で洗涤した。エーテル溶液を乾燥し、溶剤を蒸発で洗涤した。チャンの混合物を、発離剤として10:45:45の酢酸エチル、シクロコメタン、シクロコナンの混合物をでしてシリカゲル上のフランシュ・クロマトグラフィを経て精製した。所選生成物は長波及(355mm)紫外ランプで以て照射するときに橙色バントと

塩化第二鍋・二水塩(2.45g,14.4ミリモル)と塩化リチウム(1.0g,22.7ミリモル)を90℃へ加熱した20㎡のN,N-ジメチルホルムアミド(DMP)の中で懸濁させた。この熱混合物へ10㎡のDMPの中に器かした契施例1のメトキシケトン中間体の650吋(2.34ミリモル)の溶液を添加した。混合物を90℃で24時間保ち、次に氷と水を添加することによつて急冷した。生成沈酸を水で以て数回洗滌して乾燥した。1:1の酢酸エチル/ジクロロメタンの中の10%メタノールで以てすりつぶすことによつてそれを稍裂して、染料3の300吋(44%)が得られた。このすりつぶし段階からの生成物は透図す

(A) (a) (b)

る応用にとつて十分に純粋である。それはさらに、 溶離剤として1:1のジクロロメタン/シクロへ キサン混合物の中の20%酢酸エチルを使つてシ リカゲル上のフランシュ・クロマトグラフイによ つて精製し、238-240℃の触点をもつ物質 を得ることができた。染料3の構造はそれのメチ ルエーテル誘導体とそれのN-フェニル-N-メ チルカルバメート誘導体との両方の元素分析によ つて確認された。

メチルエーテル誘導体 $C_{10}H_{13}CLO_{2}$  についての分析値は、計算値:C,73.9、H,4.2; 実測値:C,74.0、H,4.1; であつた。

カルバメート誘導体 $C_{20}B_{18}CLNO_{2}$  についての分析値は、計算値:C,73.0、B,4.2、N,3.3;実測値:C,72.8、B,4.1、N,3.1;であつた。 螢光染料FD-118の製造

N-フェニル・N-メチルカルパモイルクロライド(1.2当量)を容剤としてのトルエンの中のピリジンおよび実施例2の染料3の各1.2当量の混合物へ添加し、混合物を加熱して12時間環流

# (が) 本発明の効果

### 4. [図面の簡単な説明]

図1、2 および3 は *B L デバイス*の模式線図で ある。

個々の暦の厚さはあまりにも薄く、かつ各種の デバイス要素の厚み差があまりにも大きくて、尺 させた。このトルエン溶液を冷却し、稀釈塩酸で、次に水で、そして最後に塩水で以て洗滌した。有機層を分離し溶剤を蒸発させた。残留物を、溶離剤として1:1のジクロロメタン/シクロヘキサン中の20%酢酸エチルを使用して、シリカグル上のフランシュ・クロマトグラフィによつて精製した。染料5は233-235℃の融点をもち、実施例2におけるカルバメートについて与えられる元素分析値をもつている。

#### 螢光染料FD-119の製造

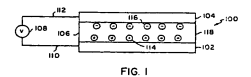
少量のジクロロメタン中に溶かした実施例1のメトキシケトン中間体(400 写,1.4ミリモル)を無水メタノールの100 型中の5 配、59.8ミリモルのピロリジンへ添加し、混合物を攪拌しながら4日間避流させた。混合物を冷却し溶剤を波圧下で蒸発させた。残留物を、反応の出発時の0%から終りにおける50%の範囲にある酢酸エチルを含む1:1のジクロロメタン/シクロへキサンを使い、シリカゲル上のフランシュ・クロマトクラフイによつて精製した。適切な適分を組合わ

度に応じて描くことができず、あるいは尺度に比例して描くことができないので、図面は必然的に 模式的性質のものである。

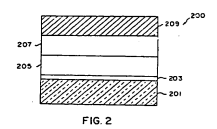
### 用語解説

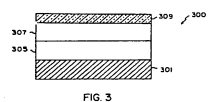
- 100はどとデバイスであり、
- 102はアノードであり、
- 104はカソードであり、
- 106は発光媒体であり、
- 108は電力源であり、
- 110と112は導体であり、
- 114は注入されたホールを模式的に表わし、
- 116は注入されたホールを模式的に表わし、
- 118は発光物質の録を表わし、
- 200はELデバイスであり、
- 201は支持体であり、
- 203はアノードであり、
- 205はホール輸送層であり、
- 207は電子輸送層であり、
- 209はカソードであり、
- 3 0 0は E L デバイスであり、

301はアノードであり、305はホール輸送層であり、307は電子輸送層であり、309はカソードである。



代理人 弁理士 湯茂恭 三(外4名)





手統補正書

昭和63年 4月/5日

特許庁長官 小川邦夫 殿

E

1. 事件の表示

昭和63年特許願第49450号

2. 発明の名称

改良薄膜発光帯をもつ電場発光デバイス

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所

名 称 (707) イーストマン・コダック・カンパニー

4. 代 理 人

住 所 東京都千代田区大手町二丁目2番1号

新大手町ビル 206区

戒 話 270-6641~6 巨氏名 (2770) 弁理士 禍 战 恭 平

- 5. 補正の対象 タイプ印書により浄書した明細書
- 6. 補正の内容 別紙の通り(尚、明細書の内容には変更なり



-- 768--